





DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

FR

(51) Classification internationale des brevets 6 :

C12N 15/31, C07K 14/22, 16/12, A61K 39/095, C12O 1/68, G01N 33/53

A2

- (11) Numéro de publication internationale: WO 98/02547
- (43) Date de publication internationale: 22 janvier 1998 (22.01.98)
- (21) Numéro de la demande Internationale: PCT/FR97/01295

(22) Date de dépôt international:

11 juillet 1997 (11.07.97)

MERKER, Petra [DE/DE]; Cuvrystrasse 38, D-10997 Berlin (DE),

(30) Données relatives à la priorité:

96/08768 12 juillet 1996 (12.07.96)

(74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(81) Etats désignés: AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GE, GH,

HU, IL, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS,

LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZW, brevet ARIPO (GH, KE, LS, MW, SD, SZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY,

KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH,

DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML,

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): IN-STITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Toblaic, F-75654 Paris Cedex 13 (FR). MAX-PLANCK-GESELLSCHAFT ZUR FÖNDERUNG DER WISSENSCHAFTEN E.V., BERLIN [DE/DE]; Hofgartenstrasse 2, D-80539 Münich (DE). SMITHKLINE BEECHAM [QB/GB]; New Horizons Court, Brentford TW8 9FP (GB).

MR, NE, SN, TD, TG).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US reulement): NASSIF, Xavier [FR/FR]; 30, me Labrouste, F-75015 Paris (FR), TINS-LEY, Colin [FR/FR]; 156, nue de Vaugirard, F-75015 Paris (FR). ACHTMAN, Mark [DE/DE]: Neuerburgerstrasse 16, D-10969 Berlin (DE). RUELLE, Jean-Louis [BE/BE]; Résidence de la Lyre 18, B-1300 Limal (BE). VINALS, Carla (BE/BE]; Rue des Acacles 30, B-4000 Lipo (BE).

Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

(54) Title: DNA AND SPECIFIC PROTEINS OR PEPTIDES OF THE NEISSERIA MENINGITIDIS SPECIES BACTERIA, METHOD FOR OBTAINING THEM AND THEIR BIOLOGICAL APPLICATIONS

(54) Titre: ADN ET PROTEINES OU PEPTIDES SPECIFIQUES DES BACTERIES DE L'ESPECE NEISSERIA MENINGITIDIS, LEURS PROCEDES D'OBTENTION ET LEURS APPLICATIONS BIOLOGIQUES

(57) Abstract

The DNA of the invention are characterised in that they concern the 'whole or part of genes, with their reading frame, to be found in Neisseria meningitidis, but not in Neisseria georrhoeae, or in Neisseria lactamica except the genes involved in the biosynthesis of the polysascharide capsule, frpA, frpC, opc, porA, rotamase the sequence IC1106, IgA protease, pilline, pilC, transferrin binding proteins and opacity proteins. The invention also concerns the polypeptides corresponding to these DNA and the antibodies directed against these polypeptides. It is applicable in the prevention and the detection of meningococcus induced infectional meningitis.

(57) Abrégé

Les ADN de l'Invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou parier de gênes, avec leur phase de lecture, présents chez Misseria meniquitais, mais absents soit chez Neisseria gonorrhocae, soit chez Neisseria lactamica à l'exception des gênes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence ICI 106, des IgA protéases, de la pillide de pilC, des profiense qu'il leur la transferime et des protéines d'opacité. L'invention vise également polypeptides correspondant à ces ADN et les anticorps dirigés contre ces polypeptides. Applications à la prévention et à la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes mationales en vertu du PCT.

| AL | Albanie | ES | Espagne | LS | Lesotho | SI | Slovénie |
|----|---------------------------|----|-----------------------|----|--------------------------|----|-----------------------|
| AM | Arménie | FI | Finlande | LT | Lituanie | SK | Slovaquie |
| AT | Autriche | FR | France | LU | Luxembourg | SN | Sénégal |
| ΑU | Australie | GA | Gabon | LV | Lettonie | SZ | Swaziland |
| AZ | Azerbaldjan | GB | Royaume-Uni | MC | Monaco | TD | Tchad |
| BA | Bosnie-Herzégovine | GE | Géorgie | MD | République de Moldova | TG | Togo |
| BB | Barbade | GH | Ghana | MG | Madagascar | TJ | Tadjikistan |
| BE | Belgique | GN | Guinée | MK | Ex-République yougoslave | TM | Turkménistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Grèce | | de Macédoine | TR | Turquie |
| BG | Bulgarie | HU | Hongrie | ML | Mali | TT | Trinité-et-Tobago |
| BJ | Bénin | IE | Irlande | MN | Mongolie | UA | Ukraine |
| BR | Brésil | IL | Israël | MR | Mauritanie | UG | Ouganda |
| BY | Bélarus | IS | Islande | MW | Malawi | US | Etats-Unis d'Amérique |
| CA | Canada | IT | Italie | MX | Mexique | UZ | Ouzbékistan |
| CF | République centrafricaine | JP | Japon | NE | Niger | VN | Viet Nam |
| CG | Congo | KE | Kenya | NL | Pays-Bas | YU | Yougoslavie |
| CH | Suisse | KG | Kirghizistan | NO | Norvège | zw | Zimbabwe |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | République populaire | NZ | Nouvelle-Zélande | | |
| CM | Cameroun | | démocratique de Corée | PL | Pologne | | |
| CN | Chine | KR | République de Corée | PT | Portugal | | |
| CU | Cuba | KZ | Kazakstan | RO | Roumanie | | |
| CZ | République tchèque | LC | Sainte-Lucie | RU | Fédération de Russie | | |
| DE | Allemagne | LI | Liechtenstein | SD | Soudan | | |
| DK | Danemark | LK | Sri Lanka | SE | Suède | | |
| EE | Estonie | LR | Libéria | SG | Singapour | | |
| | | | | | | | |

10

15

20

25

30

ADN et protéines ou peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis, leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.

L'invention est relative aux ADN, et aux protéines et peptides, spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis (ci-après en abrégé Nm), à leur procédé d'obtention et à leurs applications biologiques, en particulier pour la prévention et la détection d'infections à méningocoques et de méningites.

On sait que Nm constitue l'un des principaux agents de la méningite cérébrospinale.

Des études menées aux Etats-Unis ont montré que de 5 à 10% de la population sont porteurs asymptomatiques de souche(s) de Nm. Les facteurs de transmission de Nm sont mal connus. Pour une proportion des personnes infectées, Nm pénètre le flux sanguin, où elle peut provoquer une méningococcémie et/ou progresse dans flux Cérébrospinal pour provoquer une méningite. Sans traitement antibiotique rapide, l'infection peut développer de manière fulgurante et devenir mortelle.

Comparée aux autres pathogènes, Nm présente la caractéristique de pouvoir franchir la barrière hémato-encéphalique afin de coloniser les méninges. L'étude de la pathogénicité de Nm est donc non seulement importante dans le cadre de la méningite, mais aussi dans le cadre de toute maladie touchant le cerveau.

On conçoit alors l'intérêt de disposer d'outils spécifiques de cette espèce bactérienne pour les applications envisagées ci-dessus.

Nm est génétiquement très proche des bactéries de l'espèce Neisseria gonorrhoeae (ci-après en abrégé Ng) et de l'espèce Neisseria lactamica (ci-après en abrégé Nl). Leur pathogénicité est toutefois très différente.

10

15

25

30

Nm colonise le nasopharynx, puis traverse l'épithélium pharyngé pour envahir l'espace sousmuqueux, étant alors responsable de septicémie et de méningite.

Ng est surtout responsable d'infections localisées du tractus génito-urinaire. Elle colonise la muqueuse génitale, puis traverse l'épithélium, envahit ensuite le sous-épithélium où elle se multiplie et est responsable d'une forte réaction inflammatoire. Des infections gonococciques disséminées sont possibles, mais restent rares et sont le fait de seulement certaines souches. Quant à Nl, on considère qu'il s'agit d'une souche non pathogène, étant donné qu'elle n'est pas responsable d'invasion localisée ou générale.

Ainsi, une première considération amène à prendre en compte le fait que Nm et Ng , tout en étant des bactéries très proches, présentent des pouvoirs pathogènes différents.

Le génome de ces bactéries étant fortement 20 homologue, seules des parties limitées du génome de Nm et de Ng doivent coder pour des facteurs de virulence spécifiques, responsables de leur pathogénèse.

Il est clair que Nm présente par rapport à Ng des séquences d'ADN qui lui sont spécifiques et qui doivent intervenir au niveau de l'expression de son pouvoir pathogène spécifique.

L'espèce Nm est subdivisée en sérogroupes basés sur la nature des polysaccharides capsulaires.

Au moins 13 sérogroupes ont été définis, parmi lesquels les sérogroupes A, B et C sont responsables d'environ 90% des cas de méningites. Les groupes A et C sont observés dans les formes épidémiques de la maladie. Le groupe B est le sérogroupe le plus couramment isolé en Europe et aux Etats-Unis. La capsule, présente chez Nm et absente chez Ng, a servi de base pour l'élaboration de vaccins antiméningite méningococcique.

Les polysaccharides de la capsule de Nm ont été utilisés pour l'élaboration d'un vaccin qui s'est montré efficace pour prévenir chez les adultes la méningite provoquée par les méningocoques de sérogroupes A, C, W135 et Y.

Cependant, le polysaccharide de Nm groupe C s'est révélé faiblement immunogène chez les enfants de moins de deux ans, alors que le polysaccharide de Nm groupe B est non immunogène chez l'homme et partage des épitopes avec des glycoprotéines d'adhésion présentes dans les cellules neuronales humaines.

10

15

30

Il n'existe donc pas de vaccin universel capable de prévenir les infections provoquées par l'ensemble des sérogroupes des méningocoques et capable de répondre à la variabilité antigénique propre aux pathogènes bactériens en général et à Nm en particulier.

20 En raison de la réactivité croisée du polysaccharide groupe B de Nm avec les antigènes humain, de la multiplicité des sérogroupes et de la variabilité antigénique de Nm, les stratégies proposées à ce jour ne peuvent conduire à un vaccin efficace dans toutes les 25 situations.

Les recherches se sont alors concentrées sur l'étude d'éléments caractéristiques responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

La plupart des gènes qui ont été étudiés dans l'une quelconque des deux bactéries Nm ou Ng possèdent leur homologue dans la deuxième bactérie.

De la même manière, la plupart des facteurs de virulence jusqu'ici identifiés dans Nm ont une contrepartie dans Ng, c'est-à-dire la piline, les protéines PilC, les protéines d'opacité et les récepteurs de la lactoferrine et de la transferrine.

Les attributs spécifiques des méningocoques caractérisés dans l'art antérieur sont la capsule, les protéines Frp analogues aux toxines RTX, les protéines de la membre externe Opc, la peroxydase glutathione, la porine PorA et le gène rotamase.

5

10

15

20

25

30

35

Parmi ceux-ci, seule la capsule est invariablement présente dans les souches virulentes de Nm. Cependant, de nombreux pathogènes extra-cellulaires possèdent une capsule sans pour autant traverser la barrière hémato-encéphalique.

Des attributs non encore identifiés doivent donc être responsables de la spécificité de la pathogénèse meningococcale. Ces attributs sont vraisemblablement codés par des séquences d'ADN présentes parmi les méningocoques mais absentes chez les gonocoques.

Les inventeurs ont développé une nouvelle voie d'approche basée sur l'isolement soustractif des gènes Nm-spécifiques, ces gènes devant être liés à la pathogénèse spécifique de Nm, et, plus particulièrement au franchissement de la barrière hémato-encéphalique.

La méthode soustractive développée dans l'art antérieur a abouti à la production de marqueurs épidémologiques pour certains isolats de Nm. marqueurs sont d'une utilité limitée : ils ne couvrent pas l'ensemble des sérogroupes de l'espèce Nm.

Par contraste avec ces études, les travaux des inventeurs ont conduit, en confrontant Nm à l'ensemble du chromosome de Ng, cisaillé de manière aléatoire, à la mise au point de moyens pour cloner l'ensemble des ADN présents chez Nm et absents chez Ng, fournissant ainsi des outils de haute spécificité vis-à-vis de Nm et permettant ainsi de répondre pour la première fois à la variabilité génétique de l'espèce.

Les termes ''présent'' et "absent", tel qu'utilisés dans la description et les revendications en rapport avec les ADN d'une souche, ou leurs produits d'expression, sont appréciés par rapport à des conditions d'hybridation identiques (16h à 65°C, avec NaPO₄ O,5M, pH 7,2; EDTA-Na O,001M, 1%,1% d'albumine de sérum bovin et 7% de dodécylsulfate de sodium), en utilisant une même sonde et une même intensité de marquage de la sonde, une même quantité d'ADN chromosomique et un même élément de comparaison (ADN chromosomique de la souche homologue). Ainsi, on considère que l'ADN est présent lorsque le signal obtenu avec la sonde est pratiquement le même que

En revanche, on considère que l'ADN est absent lorsque ce signal apparaît très faible.

celui obtenu avec la souche de référence.

10

15

20

25

30

Une deuxième considération sur les pathogénicités de Nm et de Ng conduit à prendre en compte leur aptitude commune à coloniser et à pénétrer la muqueuse puis à envahir l'espace sous-épithélial de cette dernière. Il est fort vraissemblable que ce processus implique des facteurs de virulence communs aux deux pathogènes. A cet égard, on sait qu'un certain nombre de facteurs de virulence ont été déjà identifiés chez Nm et chez Ng, comme les protéines pili, PilC, les protéines d'opacité, les protéases d'IgA, les protéines de liaison à la transferrine et à la lactoferrine. et des lipooligosaccharides.

La démarche des inventeurs s'est donc étendue à la recherche de régions de Nm, spécifiques de Nm et de Ng, mais absentes chez l'espèce non pathogène Nl, et d'une manière générale à la recherche, par les moyens mis au point conformément à l'invention, de régions chromosomiques d'ADN et de leurs produits d'expression, spécifiques d'une espèce donnée.

10

15

20

25

30

L'invention a donc pour but de fournir des ADN de Nm spécifiques de son pouvoir pathogène et des moyens pour les obtenir, notamment en élaborant des banques formées exclusivement de ces ADN Nm-spécifiques.

Elle vise également les produits dérivés de ces séquences d'ADN.

L'invention vise également la mise à profit des caractères spécifique et exhaustif de ces banques pour élaborer des outils utilisables notamment en diagnostic, thérapie et prévention.

Les ADN de l'invention sont caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis, mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae, soit chez Neisseria lactamica, à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, por A, rotamase, de la séquence IS1106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité.

Comme précisé plus haut, les termes ''présents'' et ''absents'' sont appréciés par rapport aux conditions d'hybridation telles qu'utilisées dans les Southern blots décrits dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera que ces ADN englobent les variants dès lors qu'ils expriment une fonction propre à l'espèce Nm, plus particulièrement un phénotype retrouvé uniquement chez Nm ou en commun exclusivement avec Ng.

Selon un aspect majeur, ces ADN sont spécifiques de la pathogénécité de *Neisseria meningitidis* et ce, en dépit de la variabilité génétique de cette espèce.

Selon un mode de réalisation de l'invention, lesdits ADN sont spécifiques de Nm par rapport à Ng.

Plus particulièrement, les ADN Nm-spécifiques sont absents de Neisseria lactamica et de Neisseria cinerea.

15

25

30

35

PCT/FR97/01295

De façon surprenante, la majorité des différences génétiques entre les souches de méningocoques et celles de gonocoques apparaissent regroupées en régions distinctes, qui correspondraient à des ilôts de pathogénécités comme précédemment décrit pour E. coli et Y. pestis.

Ainsi, dans une disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Par "spécifique", on désigne dans la description et les revendications les séquences de nucléotides qui ne s'hybrident qu'avec celles de Nm, dans des conditions d'hybridation données dans les exemples et rappelées plus haut.

On notera à cet égard que, de manière générale, lorsqu'on fait référence dans la description et les revendications à "tout ou partie" d'une séquence, cette expression doit être appréciée par rapport à la spécificité définie ci-dessus.

De même, tout ou partie d'un peptide, ou un fragment d'un peptide ou d'un anticorps désigne un produit présentant les propriétés biologiques respectivement du peptide natif ou de l'anticorps formé contre le peptide.

Dans la région 1, sont regroupés des gènes de la capsule de Neisseria meningitidis.

Des ADN de ce type présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec

15

20

35

au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Dans une autre disposition préférée de l'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre pilQ et λ 740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition présentent une séquence correspondant, pour tout ou partie, à SEQ ID N°1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

L'invention vise tout spécialement tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 de 15620 pb, et les séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44 et SEQ ID N°45.

Dans encore une autre disposition préférée de 1'invention, ces ADN sont également caractérisés en ce qu'ils sont constitués par une ou plusieurs séquence(s), telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de 30 s'hybrider avec la ou les séquence(s) ci-dessus, sous réserve d'être spécifique(s) de Neisseria meningitidis.

Des ADN selon cette disposition sont caractérisés en ce qu'ils présentent une séquence correspondant pour tout ou partie à SEQ ID N°8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb

de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, présentent une séquence capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

Les régions 1, 2, 3, identifiées ci-dessus, présentent une forte proportion de séquences Neisseria meningitidis spécifiques, et entrent également dans le cadre de l'invention.

D'autres ADN représentatifs de la spécificité vis-àvis de Neisseria meningitidis présentent une ou plusieurs séquences telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491, mais ne font pas partie des régions 1, 2, 3 définies ci-dessus.

10

15

. 20

35

De tels ADN comprennent une ou plusieurs séquences correspondant pour tout ou partie à SEQ ID n°3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou présentent une séquence capable de s'hybrider avec de telles séquences.

Compte tenu des applications particulièrement visées, l'invention concerne plus spécialement les ADN ci-dessus impliqués dans la pathogénèse de l'organisme bactérien.

25 Elle vise, en particulier, les ADN répondant à au moins l'une des caractérisations données ci-dessus, et codant pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique et/ou dont tout ou partie de leur séquence correspond à la région conservée desdits ADN.

30 Ainsi, selon un autre mode de réalisation de l'invention, les ADN sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez N1.

Il s'agit plus spécialement d'ADN présents sur la région 4 (arg J à reg F) ou sur la région 5 (marqueur lambda 375 à pen A) sur le chromosome de Nm Z2491 et/ou

capables de s'hybrider avec lesdits ADN présents, sous réserve d'être spécifiques de Nm et de Ng par rapport à N1.

Par ''spécifique de Nm et de Ng par rapport à N1", on désigne des ADN qui s'hybrident avec les ADN de Nm et de Ng dans les conditions d'hybridation des exemples (voir en particulier l'exemple 4).

5

10

15

25

30

Les ADN des régions 4 et 5, et ceux capables de s'hybrider avec ces ADN, sous réserve d'exprimer les fonctions propres à Nm, présentent l'avantage d'intervenir de manière majeure dans la virulence de Nm, en étant impliqués dans l'étape de colonisation et de pénétration initiales et dans la dissémination septicémique.

Selon d'autres dispositions, l'invention vise les vecteurs de transfert et d'expression, tels que plasmides, cosmides ou bactériophages, comportant au moins un ADN tel que défini ci-dessus.

Elle vise aussi les cellules hôtes telles que 20 transformées par au moins un ADN tel que défini cidessus.

D'autres cellules hôtes de l'invention comportent des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm et sont caractérisées en ce que leur chromosome est délété d'au moins un ADN selon l'invention, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité. Il s'agit plus spécialement de cellules bactériennes, notamment de Nm.

L'invention a également pour objet les ARN dont la séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN tel que défini ci-dessus.

Les acides nucléiques anti-sens des ADN tels que définis ci-dessus, ou de fragments de ces ADN, font également partie de l'invention. Ces acides nucléiques anti-sens portent le cas échéant au moins un substituant telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

D'autres produits entrant dans le champ de l'invention sont constitués par des polypeptides.

Ces polypeptides sont caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans ce qui précède, ou telle que déduite des séquences de ces acides nucléiques.

10

15

20 .

25

30

35

Il s'agit avantageusement de polypeptides correspondant à tout ou partie de polypeptides exportés au-delà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de polypeptides correspondant à tout ou partie de ceux tels que codés par une région conservée.

En variante, les polypeptides de l'invention peuvent être modifiés par rapport à ceux correspondant aux séquences d'acides nucléiques, et ce de manière à être particulièrement adaptés pour une application donnée, en particulier une application vaccinale.

Par modification, on entend toute altération. déletion, substitution chimique, dès lors qu'elle n'affecte pas les propriétés biochimiques des polypeptides natifs correspondants, plus spécialement des protéines fonctionnelles telles qu'exportées au niveau du périplasme et de la membrane externe.

D'autres produits conformes à l'invention sont constitués par les anticorps dirigés contre les polypeptides ci-dessus.

L'invention vise ainsi les anticorps polyclonaux, ainsi que les anticorps monoclonaux, caractérisés en ce qu'ils reconnaissent au moins un épitope d'un polypeptide tel qu'évoqué plus haut.

Elle vise également les fragments de ces anticorps, plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2. Les anti-anticorps capables de reconnaître les anticorps définis ci-dessus, ou leurs fragments, selon une réaction de type antigène-anticorps, font également partie de l'invention.

Conformément à l'invention, les différents produits considérés ci-dessus sont obtenus par voie de synthèse et/ou biologique en opérant selon les techniques classiques.

5

10

15

Les acides nucléiques peuvent être également obtenus à partir de banques constituées d'ADN Nm- spécifiques, telles qu'élaborées selon une technique soustractive, cette technique comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
 - la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.

Conformément à l'invention les 20 populations d'ADN proviennent respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria, dite souche de soustraction, présentant une homologie en séquences primaires d'ADN 25 supérieure à environ 70% avec la souche de Neisseria meningitidis. les séquences d'ADN des souches soustraction et de référence étant telles qu'obtenues respectivement par cisaillement aléatoire, et par clivage par une endonucléase de restriction capable de produire 30 des fragments de taille inférieure à environ 1kb.

L'invention vise en particulier un procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis spécifiques, comportant les étapes de :

- cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique 35 d'une souche *Neisseria gonorrhoeae*, dite souche de

soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue.

- clivage de l'ADN chromosomique d'une souche de Neisseria meningitidis, dite souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à lkb environ,
- ligature des fragments d'ADN de la souche de référence, clivés par l'enzyme de restriction, avec des amorces oligonucléotidiques appropriées,
- 10 réalisation d'une itération d'hybridationamplification soustractive par :
 - . mélange des deux populations d'ADN dans des Conditions appropriées pour l'hybridation des séquences homologues, puis
- 15 . amplification des fragments auto-réannelés et récupération de ces fragments,
 - digestion de ces fragments par une enzyme de restriction, et re-ligature à des amorces oligonucléotides suivie d'une
- purification de l'ADN ligaturé, et le cas échéant, d'une nouvelle itération d'hybridation soustractive, comportant le mélange de fragments d'ADN de Neisseria gonorrhoeae cisaillé comme indiqué ci-dessus avec les fragments d'ADN de Neisseria meningitidis issus
 de l'itération précédente, suivi, si on le souhaite du clonage des ADN de la banque.

Les amorces utilisées sont des amorces oligodésoxynucléotidiques adaptées à l'endonucléase de restriction utilisée et permettant une insertion dans un site de clonage, tel que le site EcoRI du plasmide pBluescript. On choisira avantageusement de telles amorces parmi les oligodésoxynucléotides référencés dans le listing de séquence sous SEQ ID n°36 à 45.

Les banques ainsi obtenues sont formées d'ADN spécifiques des méningocoques et absents chez les gonocoques.

La spécificité des ADN a été vérifiée comme exposé dans les exemples, à chaque itération par Southern blots, avec des gènes communs à la souche de soustraction et à la souche de référence, ou avec l'ADN total de chacune des souches digéré par une endonucléase de restriction, telle que ClaI.

5

10

15

20

25

30

A chaque itération, a également été vérifiée l'exhaustivité de la banque d'ADN par Southern blotting avec des sondes connues pour être spécifiques de la souche de référence, à savoir pour Neisseria meningitidis, les gènes frp, opc, rotamase, notamment.

Les expériences réalisées ont montré que les banques obtenues selon le procédé de l'invention sont dépourvues des gènes présentant une homologie significative avec des espèces de Neisseria autre que Neisseria meningitidis, par exemple les gènes, ppk ou pilC1, et ce généralement, en seulement 2 ou 3 itérations.

Si nécessaire, deux voies, non exclusives l'une de l'autre, peuvent être empruntées.

Il est possible de procéder à une $(n+1)^{\hat{\theta}me}$ itération, en utilisant l'ADN de l'itération n comme population d'ADN de la souche de référence.

En variante, on réalise une deuxième banque, indépendante de la première, avec une enzyme de restriction de spécificité différente de celle utilisée dans la première banque, par exemple MboI.

Dans tous les cas, il est préférable de conserver chacun des produits issus de chacune des itérations réalisées.

L'invention vise également l'utilisation de la technique soustractive décrite ci-dessus pour obtenir des

20

30

PCT/FR97/01295

banques d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl.

Ωn constitue avantageusement trois banques différentes. dont deux par digestion de 1'ADN chromosomique de Nm par Mbol et Tsp5091, 1a troisième , par digestion de l'ADN chromosomique de Nm avec MspI. Deux séries de soustraction permettent de récupérer des ADN présentant la spécificité recherchée. comme décrit dans les exemples.

10 Le procédé d'obtention de ces banques et les banques elles-mêmes font également partie de l'invention.

On observera que, de manière générale, le procédé de l'invention est applicable pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une espèce de cellule donnée ou d'un variant donné d'une même espèce, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement et exprimant des pouvoirs pathogènes différents.

En appliquant le procédé de l'invention, on constituera avantageusement des banques d'ADN spécifiques d'espèces données de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia coli, ou plus généralement de tout agent bactérien appartenant à la même espèce et disposant de pathovars différents.

De même, à partir de ces banques, l'invention 25 fournit les moyens de disposer de facteurs de virulence spécifiques d'une espèce ou d'un variant donné.

De telles banques constituent donc des outils présentant un intérêt majeur pour disposer d'attributs responsables de la spécificité d'un pathogène, cette application étant plus spécialement illustrée conformément à l'invention par l'obtention de banques renfermant les attributs responsables de la spécificité de la pathogénèse méningococcique.

L'étude des produits de l'invention, acides nucléiques, polypeptides et anticorps, a permis de mettre

15

20

Ces produits sont donc particulièrement appropriés pour le diagnostic ou la prévention des infections et méningites provoquées par *Neisseria meningitidis*, que ce soit chez l'adulte ou l'enfant et quel que soit le sérogroupe de la souche en cause.

La méthode de diagnostic, selon l'invention, d'une infection meningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon à analyser, est caractérisé par les étapes de :

- mise en contact, d'un échantillon à analyser, à savoir un échantillon biologique ou une culture cellulaire, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un acide nucléique tel que défini ci-dessus, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un fragment d'anticorps, tel que défini ci-dessus, dans des conditions permettant respectivement une hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et

- révélation du produit de réaction éventuellement formé.

Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un acide nucléique, celui-ci peut se présenter sous forme de sonde nucléotidique dans laquelle l'acide nucléique, ou un fragment de ce dernier, est marqué afin de permettre sa révélation. Des marqueurs appropriés comprennent des marqueurs radio-actifs, fluorescents, enzymatiques ou luminescents.

En variante, l'acide nucléique est inclus dans une cellule hôte, utilisée comme réactif.

Dans ces différentes formes, l'acide nucléique est utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

Lorsque le réactif est élaboré à partir d'un anticorps, ou d'un fragment d'anticorps, celui-ci peut être marqué aux fins de révélation. Le plus couramment, on utilise un marqueur fluorescent, enzymatique, radio-actif ou luminescent.

L'anticorps, ou le fragment d'anticorps utilisé, le cas échéant, marqué, peut être utilisé tel quel ou sous forme d'une composition avec des véhicules inertes.

L'échantillon utilisé dans l'étape de mise en contact est un échantillon biologique, issu d'un mammifère, tel que liquide céphalo-rachidien, urine, sang, salive.

L'étape de révélation est réalisée dans des conditions permettant de mettre en évidence le produit de réaction lorsqu'il s'est formé. Des moyens classiques mettent en oeuvre des réactions de fluorescence, luminescence, colorées, radioactives ou encore des techniques d'autoriadographie. Il est également possible de quantifier le produit.

20 Les produits marqués, acides nucléiques et anticorps font également partie en tant que produits nouveaux de l'invention.

La méthode définie ci-dessus peut être appliquée au diagnostic d'une réaction immunitaire spécifique d'une infection méningococcique.

On utilise alors comme réactif un polypeptide conforme à l'invention, tel que codé par lesdites séquences d'acides nucléiques, correspondant au produit natif, ou un polypeptide modifié, mais possèdant l'activité biologique et immunologique de polypeptide natif correspondant. Il s'agit avantageusement d'un polypeptide tel qu'exporté au-delà de la membrane cytoplasmique de Neisseria meningitidis, plus particulièrement de la partie d'un tel polypeptide correspondant à la région conservée de l'ADN.

L'invention vise également des kits pour la mise en Oeuvre des méthodes définies ci-dessus. Ces kits sont Caractérisés en ce qu'ils comportent :

au moins un réactif tel que défini ci-dessus, à
 savoir de type acide nucléique, anticorps ou polypeptide,

5

15

20

25

30

35

- les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.

La spécificité des produits de l'invention et leur localisation sur le chromosome de Neisseria meningitidis Z2491 soit regroupés en région, pouvant être interprétées comme des îlots de pathogénécité, soit isolés sur le chromosome, leur confèrent un intérêt tout particulier pour la réalisation de compositions vaccinales à visée universelle, c'est-à-dire quelque soit la souche et la variabilité qu'elle exprime. Ces compositions peuvent inclure dans leur spectre d'autres prophylaxies, et être, par exemple, associées aux vaccins de l'enfance.

L'invention vise donc des compositions vaccinales incluant dans leur spectre une prophylaxie à visée antiméningococcique, destinées à prévenir toute infection susceptible d'être provoquée par Neisseria meningitidis, ces compositions étant caractérisées en ce qu'elles comprennent, en association avec un ou des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace de polypeptides ou d'anti-anticorps ou de leurs fragments tels définis ci-dessus. ces produits étant éventuellement conjugués, afin de renforcer leur immogénicité.

15

20

30

Des molécules immunogènes utilisables comprennent la protéine de polyovirus, la toxine tétanique, ou encore la protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

En variante, les compositions vaccinales selon l'invention sont caractérisées en ce qu'elles comprennent, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace :

- d'acides nucléiques tels que définis ci-dessus.
- de cellules hôtes transformées telles que définies 10 plus haut, ou
 - de cellules de Nm dont le chromosome a été délété d'au moins une séquence d'ADN selon l'invention impliquée dans la pathogénicité de la bactérie. Le matériel nucléotidique utilisé est avantageusement placé sous le contrôle d'un promoteur favorisant son expression in vivo et la synthèse de la protéine correspondante. Il est également possible afin de renforcer l'immunogénicité, d'associer ce matériel nucléique avec un ADN ou un ARN encodant une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

Les compositions vaccinales de l'invention sont administrables par voie parentérale, sous-cutanée, intramusculaire ou encore sous forme de spray.

D'autres caractéristiques et avantages de l'invention sont donnés dans les exemples qui suivent afin d'illustrer celle-ci sans toutefois en limiter sa portée.

Dans ces exemples, il sera fait référence aux figures 1 à 11 qui représentent respectivement

- les figures 1A, 1B, 1C, 1D, 1E, 1F et 1G l'analyse de la banque soustractive Tsp5091,
- la figure 2, la distribution de séquences Nmspécifiques par rapport à Ng sur le chromosome de la

PCT/FR97/01295

souche Z2491, (partie gauche) et de séquences Nm spécifiques par rapport à N1 (partie droite).

- la figure 3A à 3C, la réactivité des clones des 3 régions du chromosome, selon l'invention, envers une panel de souches du genre Neisseria,
- la figure 4, la position, dans la région 2 du chromosome de Nm, d'oligonucléotides utilisés comme sondes,
- les figures 5, 6 et 7, les Southern blots d'un panel de 10 souches du genre Neisseria, en utilisant des parties de la région 2 de Nm comme sondes,
 - les figures 8A à 8C, les Southern blots avec 3 banques soustractives sur un panel de 12 souches de Neisseria, et
 - les figures 9, 10 et 11, la réactivité de clones des 3 banques soustractives vis-à-vis de Nm, N1 et Ng.

15

20

Dans les exemples qui vont suivre, les matériels et méthodes suivants ont été utilisés :

Souches bactériennes - Pour la réalisation des banques soustractives, on a utilisé la souche Z2491 de Nm (Achtman et al., 1991, J. Infect. Dis. 164, 375-382) les souches MS11 (Swanson et al., 1974, Infect. Immun. 10, 633-644), et les souches 8064 et 9764 de N1, étant entendu que tout autre souche de l'espèce considérée pourrait être utilisée.

Afin de vérifier la spécificité de ces banques, 6 souches de Nm, 4 souches de Ng, une souche de Nl (Neisseria lactamica) et une souche de Nc (Neisseria cinerea) ont été utilisées.

Les six souches de Nm sont : Nm Z2491 de sérogroupe 30 A, Nm 8013 de sérogroupe C (XN collection), Nm 1121 non sérogroupable (XN collection), Nm 1912 sérogroupe A (XN collection), Nm7972 de sérogroupe A (XN collection) et Nm 8216 de sérogroupe B (XN collection).

Les quatre souches de Ng sont : Ng MS11 (Institut 35 Pasteur, Paris), Ng 403 (Institut Pasteur, Paris), Ng

PCT/FR97/01295

6934 (Institut Pasteur, Paris), Ng WI (isolée à partir d'une infection gonococcique disséminée), Ng 4C1, Ng 6493 et Ng FA 1090.

Les souches de N1 sont N1 8064 et N1 9764 (XN 5 collection) et celle de Nc, Nc 32165 (XN collection).

Techniques de génétique moléculaire

Sauf indication contraire, les techniques et réactifs utilisés correspondent à ceux recommandés par Sambrook et al (Sambrook et al 1989, Molecular Cloning: A Laboratory Manual. Cold Spring Harbor Laboratory Press). Les oligodésoxynucléotides utilisés dans cette étude sont

RBam12, 3'AGTGGCTCCTAG 54 (SEO ID N°54)

10

20

30

15 RBam24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (SEQ ID N°55)

Jbam12, 3' GATCCGTTCATG 5'; (SEQ ID N°60)

JBAM24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (SEQ ID N°61)

RECo12, AGTGGCTCTTAA; (SEQ ID N°56)

REco24, 5' AGCACTCTCCAGCCTCTCACCGAG 3'; (= RBam 24)

JECO12, GTACTTGCTTAA; (SEQ ID N°62)

JECO24, 5' ACCGACGTCGACTATCCATGAACG 3'; (= JBam24)

NECo12, AATTCTCCCTCG; (SEQ ID N°64)

NECo24, AGGCAACTGTGCTATCCGAGGGAG; (SEQ ID N°65).

25 Transferts sur membranes (Southern blots)

Les transferts sur membranes ont été réalisés par transferts capillaires sur des membranes en nylon chargées positivement (Boehringer Mannheim). Les hybridations ont été réalisées à 65°C dans une solution comprenant NaPi 0,5M pH7,2/EDTA 1mM/SDS 7%/ BSA 1%. Les lavages des membranes ont été réalisées dans une solution comprenant NaPi 40mM pH7,2/EDTA 1mM/SDS 1%. Le lavage final a été réalisé à 65°C pendant 5 min.

La sonde frp, obtenue avec des oligonucléotides 35 basés sur la séquence de frpA correspond à 2,4 kb de l'extrémité 5' du gène de la souche Z2491. Les sondes opc et rotamase correspondant aux gènes entiers sont produites à partir de la souche Z2491 en utilisant des oligonucléctides réalisés sur la base de séquences publiées. Les sondes pilCl et ppk (polyphosphate kinase) correspondent aux inserts des plasmides pJLl et pBluePPK6001, respectivement.

Exemple 1 : Réalisation de banques d'ADN présents chez

a. Banque "MboI"

5

15

20

25

30

35

Réalisation - L'ADN de Nm Z2491 a été clivé par l'endonucléase MboI et soumis à deux itérations d'une méthode, appelée ci-après CDA (Comprehensive Difference Analysis). Cette méthode comprend une hybridation soustractive en présence d'un excès d'ADN cisaillé de Ng MS11 et une amplification par PCR de celles des séquences méningococciques qui, étant absentes de ou ne présentant pas d'homologie significative avec l'ADN de Ng MS11, pouvaient se ré-anneler.

L'ADN chromosomique de la souche Ng MS11 est cisaillé de manière aléatoire par passages répétés à travers une seringue hypodermique jusqu'à obtention de fragments dont la taille s'échelonne de 3 à 10 kb. Ces fragments d'ADN sont purifiés par extraction phénolique.

L'ADN chromosomique de la souche Nm Z2491 est, quant à lui, clivé par l'endonucléase de restriction MboI. Ces fragments d'ADN (20 μ g) sont ligaturés à 10 nmoles des oligonucléotides annelés RBaml2 et RBam24. Les amorces en excès sont éliminées par électrophorèse sur un gel d'agarose à 2% à bas point de fusion. La partie du gel contenant des fragments amplifiés de taille supérieure à 200 pb est excisée et digérée par la β -agarase. Ces fragments sont purifiés par extraction phénolique.

Afin de réaliser une hybridation soustractive (première itération), 0,2 µg d'ADN Nm, ligaturé aux oligonucléotides RBam, est mélangé à 40 µg d'ADN Ng dans un volume total de 8 ml d'un tampon EE 3X (un tampon EE 1X est composé de N-(2-hydroxyéthyl) pipérazine-N'-(acide sulphonique propane 3) 10 mM et d'EDTA 1 mM, son pH est de 8.0). Cette solution est recouverte d'huile minérale et l'ADN est dénaturé par chauffage à 100°C pendant 2 min. 2 µl de NaCl 5M sont ajoutés et on laisse le mélange s'hybrider à 55°C pendant 48h. Le mélange réactionnel est dilué à 1/10 dans une solution préchauffée composée de NaCl et de tampon EE, puis immédiatement placé sur de la glace.

10

15

20

25

30

10 µl de cette dilution sont ajoutés à 400 µl de mélange réactionnel pour PCR (Tris.HCl pH9.0 10mM; KCl 50 mM; MgCl₂ 1,5 mM; Triton X100 0,1 %; 0,25 mM de chacun des quatre désoxynucléotides triphosphate ; Taq polymérase 50 unités par ml). Le mélange est incubé pendant 3 min à 70°C pour compléter les extrémités des fragments ré-annelés d'ADN méningococciques.

Après dénaturation à 94°C pendant 5 min et addition de l'oligonucléotide RBam24 à raison de 0,1 nmole par 100 μ l, les hydridations sont amplifiées par PCR (30 cycles de 1 min à 94°C, 1 min à 70°C et 3 min à 72°C suivis par 1 min à 94°C et 10 min à 72°C; Perkin-Elmer GeneAmp 9600).

Les fragments méningococciques amplifiés sont séparés sur gel des amorces et des ADN gonococciques de hauts poids moléculaires. Ils sont digérés par MboI et de nouveaux oligonucléotides JBaml2 et JBam24 leur sont ligaturés. Ces ADN ligaturés sont à nouveau purifiés sur gel et extraits au phénol.

Une seconde itération d'hybridation soustractive est réalisée sur 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire 35 et 25 ng d'ADN ligaturé aux oligonucléotides JBam tel

10

15

20

25

30

qu'obtenu à l'issue de la première itération d'hybridation soustractive. Lors de cette seconde itération, l'amplification de l'ADN Nm auto-annelé est réalisée à l'aide de l'oligonucléotide Jbam24.

Spécificité - Afin de confirmer leur Nmspécificité, les séquences amplifliées après la seconde
itération de la méthode CDA sont marquées et utilisées
comme sonde pour de l'ADN digéré par ClaI issu d'un panel
de six souches de Neisseria meningitidis, quatre de
Neisseria gonorrhoeae, une de Neisseria lactamica et une
de Neisseria cinerea.

Les Southern blots réalisés montrent que les séquences amplifilées à l'issue de la seconde itération de la méthode CDA présentent une forte réactivité avec de nombreuses bandes correspondant aux meningocoques et ne présentent pas de réactivité avec les bandes correspondant aux souches Ng, Nl, Nc.

La banque "MboI" apparaît donc comme Nm-spécifique.

Exhaustivité - Afin de tester l'exhaustivité de la banque, l'ensemble des produits issus de la première et de la seconde itérations de la méthode CDA ainsi que les matériaux chromosomiques initiaux de Nm Z2481 et de Ng MS11 sont soumis à électrophorèse sur gel d'agarose, transférés sur membrane et mis en contact avec des sondes comprenant des gènes connus pour être méningococcus-spécifiques, à savoir frp, opc, rotamase (Southern blot).

Il résulte de ces hybridations que le gène Nmspécifique frp est représenté dans la banque MboI par un fragment de 600 pb, mais qu'aucune activité n'est observée pour les gènes rotamase et opc. La banque MboI, bien que Nm-spécifique, ne peut donc être considérée comme exhaustive.

Etant donné leur haute spécificité, les fragments issus de la seconde itération de la méthode CDA pour la

banque MboI peuvent néanmoins être clonés sur le site BamHI du plasmide pBluescript.

Une séquence correspondant à un quelconque des gènes Nm-spécifiques ne peut être incluse dans la banque soustractive que si elle est portée par un fragment de restriction de taille appropriée. Cette condition est fonction de deux facteurs. Premièrement, la probabilité pour que les plus grands fragments soient entièrement Nmspécifiques est faible. Deuxièmement, même si de tels fragments existaient, ils seraient sous-représentés dans la banque du fait des limitations de la technique PCR dont l'efficacité d'amplification diminue avec l'augmentation de la taille des fragments. Les fragments de taille supérieure à environ 600 pb ne sont pas inclus dans la banque. Du fait de l'abscence, dans le chromosome de Nm Z2491, de fragments Mbo de taille appropriée, les gènes rotamase et opc ne peuvent être inclus dans la banque. Une enzyme quelconque ne peut à elle seule produire un petit fragment correspondant à un gène Nmspécifique quelconque. Une deuxième banque a donc été réalisée en utilisant une autre enzyme de restriction avec une spécificité différente : Tsp509.

b. Banque "Tsp5091"

5

10

15

20

25

30

35

Réalisation - L'enzyme Tsp5091 présente l'avantage de produire des fragments de plus petite taille (inférieure à 1 kb environ) que l'enzyme MboI.

Tsp509I reconnaît la séquence AATT et laisse, en saillie en 5', une séquence de 4 bases compatible avec ECORI. Les oligonucléotides utilisés sont Reco, Jeco et NECO.

La méthode suivie est conforme à celle suivie pour la réalisation de la banque "MboI" décrite ci-dessus. De plus fortes quantités d'ADN méningococciques ont cependant été utilisées pour la première itération

15

20

25

30

d'hybridation soustractive afin de compenser le plus grand nombre de fragments de faibles poids moléculaires produits par *Tsp509I*. Pour la première itération, 400 ng de fragments d'ADN Nm et, dans la seconde, 25 ng de fragments Nm sont soumis à hybridation soustractive avec 40 µg d'ADN Ng cisaillé de manière aléatoire.

Pour la réalisation de cette banque "Tsp5091", à titre de contrôle, une troisième itération d'hybridation soustractive est réalisée en utilisant 40 µg d'ADN Ng cisaillé et 0,2 ng de fragments Nm résultant d'une digestion par Tsp5091 et d'une re-ligature aux adaptateurs NEco des fragments obtenus à l'issue de la seconde itération.

Spécificité - Comme décrit pour la banque précédente, le produit issu de la deuxième itération de la méthode CDA est marqué et utilisé comme sonde pour un panel de souches de Neisseria.

La figure 1A illustre l'hybridation Southern blot des produits de la seconde itération de la méthode CDA avec l'ADN digéré par ClaI de : Nm en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013 en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste 1.

Contrairement à la forte réactivité observée avec toutes les souches Nm, une faible, ou aucune réactivité, est observée avec les souches Ng, Nl et Nc.

La spécifité de la banque a été étudiée plus avant en faisant réagir des transferts sur membrane (Southern blots) des produits issus de chacune des trois itérations de la méthode CDA avec des sondes correspondant à pilC1 et ppk. Ces deux gènes sont communs à Nm et Ng.

La figure 1B représente un gel d'agarose après 35 électrophorèse des chromosomes de Nm Z2491 et Ng Ms11, digérés avec *Tsp*509 et des produits issus de chacune des itérations de la méthode CDA.

En piste a, a été déposé 1 μg du chromosome de Nm, en piste b 1 μg de celui de Ng, en piste c 0,15 μg des produits issus de la première itération CDA, en piste d 0,1 μg de ceux de la seconde itération, en piste e 0,05 μg de la troisième itération, MW représentant les marqueurs de taille moléculaire.

Les figures 1C et 1D représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec pilCl (figure 1C) et ppk (figure 1D).

10

15

20

25

30

A l'issue de la seconde intération de la méthode CDA, les séquences correspondant aux gènes pilC1 et ppk sont complètement exclues de la banque.

Exhaustivité - L'exhaustivité de la banque a été examinée en faisant réagir les produits issus de l'hybridation soustractive avec des sondes correspondant à trois gènes Nm-spécifiques (frp, rotamase et opc).

Ces sondes Nm-spécifiques réagissent avec les produits d'amplification issus de la première et de la seconde itération d'hybridation soustractive.

Les figures 1E,1F et 1G représentent des gels réalisés comme décrits en figure 1B après transfert sur membrane (Southern blots) et hybridation avec frpA (figure 1E), rotamase (figure 1F) et opc (figure 1G).

Une troisième itération d'hybridation soustractive conduit cependant à la perte de séquences Nm-spécifiques car les fragments réagissant avec les gènes rotamase et opc sont absents de cette troisième itération.

En considérant l'ensemble de ces données, il résulte que les produits issus de la seconde itération de la méthode CDA sont Nm-spécifiques et constituent également une banque exhaustive des séquences Nm-spécifiques.

10

15

20

25

30

Les produits issus de cette deuxième itération sont clonés au niveau du site EcoRI du plasmide pBluescript.

La banque produite par *Tsp*5091 est plus exhautive que la banque produite par *Mb*01, comme les considérations théoriques basées sur la production enzymatique de plus petits fragments de restriction le supposaient.

Selon cet aspect, il faut aussi noter que la banque Tsp509I est moins redondante que la banque MboI c'est-à-dire qu'elle comprend moins de duplication de clones. 86% des clones de la banque Tsp509I correspondent à des séquences distinctes alors que seulement 43% des clones correspondent à des séquences distinctes dans la banque MboI (données non présentées).

La banque produite par Tsp509I constitue donc une source de clones Nm-spécifiques.

Exemple 2 : Analyse des clones des banques soustractives

Clonage et séquençage des ADN Nm-spécifiques

Les ADN des banques soustractives sont clonés au niveau du site BamHI (banque MboI) ou EcoRI (banque Tsp509I) du plasmide pBluescript, puis transformés dans DH5 α de $E.\ coli$. Les inserts sont amplifiés par PCR réalisée sur les colonies transformées en utilisant les amorces M13-50 et M13-40, cette dernière amorce étant biotinylée à son extrémité 5'.

Le séquençage a été réalisé sur chaque produit PCR après séparation des brins biotinylés et non-biotinylés en utilisant le système Dynabeads M-280 à streptavidine (Dynal, Oslo). Les séquences sont criblées selon leurs homologies avec des séquences précédemment publiées en utilisant les programmes informatiques Blastn et Blastx (NCBI, USA et Fasta).

15

20

25

30

Les produits PCR issus des colonies de bactéries transformées, après utilisation des amorces M13-40 et M13-50 comme décrit ci-dessus, ont été marqués par incorporation avec amorçage aléatoire de α - $^{32}\text{P-dCTP}$ et ont été utilisés comme sonde pour les transferts sur membrane de l'ADN chromosomique digéré par CIaI des souches Nm Z2491 et Ng MS11, comme décrit ci-dessus afin de vérifier leur spécificité.

10 Cartographie des clones sur le chromosome de la souche Nm Z2491.

On rapporte les résultats des études effectuées avec 17 clones de la banque "MboI" (désignés par la lettre B) et 16 clones de la banque "Tsp5091" (désignés par la lettre E), chacun de ces clones présentant une séquence unique et sans contrepartie chez Ng.

Les positions des séquences d'ADN correspondant aux produits Nm-spécifiques clonés ont été déterminées par rapport à la carte publiée du chromosome de Nm Z2491 (Dempsey et al. 1995, J. Bacteriol. 177, 6390-6400) et à l'aide de transferts sur membranes (Southern blots) de gels d'agarose ayant été soumis à électrophorèse à champ pulsé (PFGE).

Les clones Nm-spécifiques sont utilisés comme sondes pour une hybridation sur membranes (Southern blots) de l'ADN de Nm Z2491 digéré avec des enzymes à rares sites de coupure, à savoir PacI, PmeI, SgfI, BglII, SpeI NheI que SgfI.

Les gels (20 x 20 cm) étaient des gels à 1% d'agarose dans un tampon TBE 0,5X et ont été soumis à électrophorèse à 6 V/cm pendant 36 heures selon des périodes de pulsation variant de manière linéaire entre 5 et 35 secondes.

Les hybridations sur membrane (Southern blots) ont 35 été réalisés comme décrit précédemment.

15

20

25

30

Les résultats obtenus sont rapportés sur la figure 2 : la réactivité a été localisée par comparaison avec les positions des fragments de taille correspondante sur la carte publiée. Les positions de l'ensemble marqueurs génétiques cartographiés par Dempsey et al (précédemment cité) sont visualisées à l'aide de points sur la carte linéaire chromosomique. Les gènes spécifiques précédemment divulqués sont marqués d'un astérisque. Les deux loci appelés "frp" correspondent aux gènes frpA et frpC. Les locis "pilC" correspondent aux gènes pilCl et pilC2 qui sont des paires de gènes homologues et qui ne sont pas distingués sur la carte. La précision des positions des clones Nm-spécifiques de l'invention dépend des chevauchements des fragments de restriction réactifs. En moyenne, la position est de +/-20 kb.

Cette cartographie révèle une distribution non aléatoire des séquences Nm-spécifiques. La majorité des séquences Nm-spécifiques appartiennent à trois groupes distincts. Un de ces groupes (région 1) correspond à la position de gènes relatifs à la capsule précédemment décrits.

On distingue :

- E109, E138, B230 et B323 comme étant la région 1,
- B322, B220, B108, B132, B233, B328, E139, E145 et B101 comme étant la région 2, et
- B306, E114, E115, E124, E146, E120, E107, E137 et E142 comme étant la région 3.
- 63% des séquences identifiées comme spécifiques des méningocoques sont localisées à l'intérieur de ces trois régions distinctes.

Ce regroupement contraste avec la distribution de gènes Nm-spécifiques précédemment divulgués (frpA, frpC porA, opc et la région relative à la capsule).

15

20

25

30

Cet art antérieur suggérait en effet que les gènes Nm-spécifiques étaient à l'exception des gènes fonctionnellement relatifs à la capsule, dispersés le long du chromosome.

La cartographie des séquences Nm-spécifiques sur le chromosome conduit à un résultat inattendu en regard de l'art antérieur.

La majorité des différences génétiques entre les souches meningoccale et gonococcale testées sont regroupées en trois régions distinctes.

La région 1 regroupe des gènes relatifs à la capsule des meningococci.

La fonction des gènes des autres régions n'est pas connue mais des homologies avec des séquences publiées (tableau 1) suggèrent des similarités entre certains gènes de la région 3 et les protéines transposases et de régulation de bactériophages. Aucun virus meningococcal n'a été caractérisé et il est tentant d'imaginer que ces séquences soient d'origine phagique. De manière intéressante, le génome de н. influenzae contient également une séquence homologue à celle de la protéine de régulation Ner du phage Mu mais on ne sait pas s'il s'agit d'un gène fonctionnel.

Le clone B208 présente une forte homologie (48% d'identité, 91% d'homologie pour 33 acides aminés) avec un clone des régions conservées (domaine III) dans la classe des protéines qui se lient aux sidérophores ferriques TonB-dépendants.

La proximité de ce clone avec les gènes Nmspécifiques por A et les gènes régulés par le fer frp, et
en particulier la possibilité qu'il s'agisse d'une
protéine récepteur Nm-spécifique exposée sur la membrane
externe font de lui un bon candidat pour de plus amples
recherches.

10

15

20

25

30

Le clone B339 correspond à la séquence d'insertion ${\it Nm-sp\acute{e}cifique\ IS}$ 1106.

La faible homologie entre le clone B134 et la séquence d'insertion d'Aeromonas, ainsi que la présence en copies multiples du clone B134 parmi des souches variées de Nm, suggèrent qu'il pourrait représenter un nouveau type de séquence d'insertion Nm-spécifique.

La possibilité pour que les régions contenant les clones Nm-spécifiques puissent correspondre à des îlots de pathogénicité comme précédemment décrit pour $E.\ coli$ et $Y.\ pestis$ est d'un intérêt particulier.

Les clones isolés dans cette invention vont permettre de mieux comprendre la pertinence des régions Nm-spécifiques en permettant le clonage et le séquençage de fragments chromosomiques plus grands et directement par leur utilisation pour des mutations de loci.

Enfin. la détection des gènes meningococcusspécifiques, éventuellement impliqués dans 1a pathogénicité de l'organisme. permet de cibler des antigènes appropriés utilisables dans un vaccin antimeningococcique.

L'efficacité et la rapidité de la méthode selon l'invention permettent son utilisation dans un grand nombre de situations pour lesquelles les différences génétiques responsables d'un phénotype particulier à un de 2 pathogènes proches sont recherchées.

Etude de la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 vis-à-vis d'un panel de souches de Neisseria

Les produits PCR correspondant aux inserts de chacun des clones ont été rassemblés et utilisés comme sondes d'hybridation sur membranes (Southern blots) pour un panel de souches de Nm, de Ng, de Nl et de Nc.

Les régions 1 et 2 produisent un nombre limité de 35 bandes pour chacun des méningocoques. Cela suggère que

15

ces régions sont à la fois Nm-spécifiques et communes à tous les méningocoques.

La figure 3 illustre la réactivité des clones des régions 1, 2 et 3 envers un panel de souches neisseriales. Les clones des régions 1 (figure 3A), 2 (figure 3B) et 3 (figure 3C) pris ensemble ont été utilisés comme sondes envers un panel de meningococci, gonococci et envers une souche de N1 et de Nc.

Les pistes sont les suivantes : ADN de Nm Z2491 en piste a, de Ng MS11 en piste b, de Nm 8013, en piste c, de Ng 403 en piste d, de Nm 1121 en piste e, de Ng 6934 en piste f, de Nm 1912 en piste g, de Ng WI (souche DGI) en piste h, de Nm 7972 en piste i, de Nl 8064 en piste j, de Nc 32165 en piste k, de Nm 8216 en piste l.

De manière remarquable, la région 3 ne présente de réactivité qu'avec les meningococci de sérogroupe A. Cette région 3 est donc spécifique d'un sous-groupe de Nm.

Une comparaison avec des séquences connues dans les 20 banques de données a été réalisée afin d'évaluer les possibles fonctions des régions clonées.

Le tableau 1 qui suit donne les positions des clones spécifiques sur la carte chromosomique et les homologies avec des séquences connues. TABLEAU 1 - Position des clones spécifiques sur la carte chromosonique et homologies avec des

| | | o cumo obse | Eronomic risetife | ripotifo | n nosom | C CI HOHIDAN | E S | Exemples 3 recorded and the company of the company | S countes |
|--------------------------|----------|-------------|-------------------|---------------|---------|--------------|-----|---|---|
| None de | 11. 1 | | i ragillolli | S I Calcillis | | | | | |
| Clone* | l'insert | Pac | Pme | Bgl | Spe | Nie | Sgf | Position sur Z2491 | Homologies des séquences protéiques |
| B305 | 259 | 18-20 | 15-17 | 22-23 | 81 | 11-13 | C1 | λ736 | |
| B333 | 235 | | 15-17 | 22-23 | 81 | 11-13 | CI | λ736 | |
| E1091+ | 211 | | 2-9 | 11-15 | 10 | 11-13 | c1 | InfA cir.A | proteine LipB |
| | | | | | | | | | N. meningitidis |
| E1381+ | 315 | 1 | <i>L</i> -9 | 11-15 | 01 | 11-13 | 2 | In fA ctr.A | protéine LipB |
| | | | | | | | | | N. meningitidis (4 x10 ⁻²⁸) |
| B230' | 356 | 1-3 | 2-9 | _ | 01 | 11-13 | 7 | ctrA | proteine KpsC E.coli (3 x 10 ⁻³⁾) |
| B3231 | 363 | _ | 2-9 | - | 01 | 11-13 | 2 | ctrA | protéine CtrB |
| B322 ² | 210 | | 2 | 81-91 | 9 | - | 5 | pilQ/λ740 | His S. marcescens |
| B220 ² | 341 | | 2 | 81-91 | 9 | 81< | 5 | pilO/λ740 | |
| B108 ² | 275 | | 7 | 19-51 | 9 | ×18 | 2 | pilO/\\\740 | |
| B132 ² | 411 | 2 | 2 | 19-21 | 9 | 8I < | 5 | pil(7/7.740 | |
| B233 ² | 164 | 1-3 | 2 | 19-21 | 9 | >18 | 5 | pilO/\\740 | |
| B328 ² | 256 | 1-3 | 2 | 22-23 | 9 | 8I < | 5 | pilQ/\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\ | |
| E139 ² | 324 | 2 | 2 | 19-21 | 9 | >18 | S | pil(7/\\2740 | |
| E145 ² | 343 | 2 | 2 | 19-21 | 9 | >18 | S | pilO/\lambda740 | |
| B1012 | 254 | >20 | 2 | 19-21 | 9 | ×18 | 2 | pilO/\\740 | |
| E103q | 334 | | 2 | 11-15 | 3-5 | 01 | ~ | λ644 | |
| B3263 | 314 | | 2 | 11-15 | 3-4 | 0. | 3 | λ644 | |
| B326 (faible réactivité) | | | 2 | 9 | 16 | 2 | - | argF | |
| B342 | 167 | | 2 | 61 | 3-4 | 2-9 | 3 | iga | |
| E136 | 249 | | 2 | 7 | - | 3 | 3 | Pdal | |
| | | | | | | | | | |

| = | | | | | | | | | | Γ | | | | | | | | | | | | | |
|---|---------------|-------|-------|-------|-------|------|-------|-------------|--|--------------------|--------------------------------|---------------------------|---------------------------|-------------|-------|-------------------|-----------------------|----------------------|----------------------|--------------------|-----------|-------------------------------------|--------------------|
| Récepteur de la pyocheline FeIII P.aeruginosa (5, 104) | | | | | | | | 9 | age D3112 | r-Like. | H. influenzae (6 x 10^{-3}) | Protéine se liant à l'ADN | Ner, Phage mu (3 x 10.18) | | | | pothétique | influenzae | | LSAS2, | | 1(5 x 10°) | 9011 S |
| Récepteur de la pyocl | | | | | | | | Transposase | Bacteriophage D3112 (6 x 10 ⁻¹⁻) | Protéine Ner-Like. | H. influenz | Protéine se | Ner, Phage | | | | Protéine hypothétique | H11730 H. influenzae | (7×10^{-4}) | transposase LSAS2, | Aeromonas | salmonicida (5 x 10 ⁻⁵) | tranposase IS 1106 |
| 1 pord | parC | parC | parC | parC | parC | opaB | opaB | opaB | | opaB | | | | λ375 | γ911 | 2 \(\lambda 611\) | 2 λ601 | | | | | | |
| - | 4 | 4 | 4 | 4 | 4 | 4 | 4 | 4 | | 4 | | | | 8 | CI | 2 | 2 | | | | | | |
| 2 | 2 | C1 | CI | 61 | | 91 | 91 | 91 | | 91 | | | | <i>L</i> -9 | 5 | S | 5 | | | | | | |
| 3-4 | 5 | 5 | 2 | 2 | 5 | 5 | 5 | 5 | | 5 | | | | 2 | 13-14 | 13-14 | 61 | | | | | | |
| 2 | 11-12 | 11-12 | 11-15 | 11-12 | 11-15 | 3-4 | 3-4 | 3-4 | | 3-4 | | | | 3-4 | 3-4 | 3-4 | 3-4 | | | multiple | | multiple | • |
| - | 5 | 5 | 5 | 2 | 5 | 5 | 14-17 | 14-17 | 0 | 14-17 | | | | 11-13 | 6 | 6 | 11-13 | | | | | | |
| | = | = | | | | | - | | | | | | | 5-7 | 6 | 8-10 | | | | | | | |
| 171 | 219 | 227 | 251 | 208 | 146 | 263 | 248 | 274 | | 230 | | | | 379 | 436 | 201 | 238 | | | 428 | | 259 | |
| | 3063# | | # E | , | , | , | | | | | | | | | | | | | | | | | |
| B208 | $= B306^{34}$ | E114, | E115. | E124 | E1463 | E120 | E1073 | E1373 | | E1423 | | | | E116 | B313 | B341 | E102 | | | B134 | | B339 | |

Entre Parenthèses figure la signification des homologies trouvées, telle que donnée par le programme Blasta

1 Les chaics narqués de l'expasant "1", "2" au "3" appartiement aux régious "1", "2" ou "3" respectivement du chromosome de X. meningitalis 22491. +) E109 et E138 sont des clones contigus §) B306 et E115 se chevauchent #) B236 présente également une faible réactivité dans la région de ang F q) Le clone E103 contient un site Txp309 I et peut donc contenir deux inserts, cependant, comme il ne réagit qu'avec nu seul fragment Cirl (Oks) du On peut voir, tout d'abord, que les clones de la région l correspondent tous aux gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule. Ces gènes ont été précédemment étudiés parmi les Nm de sérogroupe B (Frosch et al. 1989, Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>86</u>, 1669-1673 et Frosch et Muller 1993. Mol. Microbiol. 8 483-493).

A l'exception d'une faible homologie avec l'activateur de hémolysine de Serratia marcescens, les clones de la région 2 ne présentent aucune homologie significative avec les séquences publiées, que ce soit au niveau de l'ADN ou des protéines.

10

1.5

25

30

35

Deux des clones de la région 3 présentent d'intéressantes homologies avec des protéines qui se lient à l'ADN, en particulier les protéines de régulation et les protéines transposases de bacteriophages.

Le clone B208 présente une forte homologie avec une des régions conservées dans une classe de récepteurs (sidérophore ferrique TonB-dependant).

Les clones B134 et B339 s'hybrident avec de 20 nombreuses régions du chromosome (au moins 5 et au moins 8, respectivement).

Les données concernant les séquences montrent que le clone B339 correspond à la séquence d'insertion Nm-spécifique S1106.

La traduction du clone B143 présente une homologie limitée avec la transposase d'une séquence d'insertion Aeromonas (SAS2)(Gustafson et al. 1994, J. Mol. Biol. 237, 452-463). Nous avons pu démontrer par transfert sur membrane (Southern blots) que ce clone est une entité Nm-spécifique présente en multiples copies dans les chromosomes de chaque meningocoque du panel testé.

Les autres clones ne présentent pas d'homologie significative avec les séquences neisseriales publiées ni d'ailleurs avec aucune séquence publiée. Ces clones constituent donc, avec la majorité des autres clones

10

15

20

25

30

35

isolés, une banque de loci Nm-spécifiques totalement nouveaux.

Exemple 3: Etude de la région 2 du chromosome de Nm

. Détermination et caractérisation de la séquence de la région 2 $\,$

On procède à une amplification par PCR avec de l'ADN chromosomique de la souche Z2491 de sérogroupe A, sous-groupe IV-1, en utilisant des amorces d'oligonucléotides élaborées à partir de chacune des séquences de clones de la région 2, selon de nombreuses combinaisons différentes. On séquence les produits de la PCR qui se chevauchent à partir des 2 brins en utilisant la technique de terminaison de chaîne et le séquençage automatisé (ABI 373 ou 377).

Pour prolonger la séquence au-delà des limites des clones disponibles, on clone des fragments partiels SauIIIA de 15 kb, de la souche Z2491, dans Lambda DASH-II (Stratagène).

On identifie les phages contenant les inserts chevauchant la région 2 par hybridation avec comme sondes des clones de cette région. L'ADN inséré est séquencé à partir des extrémités des inserts et ces séquences sont utilisées pour élaborer de nouvelles amorces qui serviront à amplifier directement l'ADN chromosomique et non l'ADN phagique.

On obtient une amplification de l'ADN chromosomique en utilisant ces nouvelles amorces et celles de la séquence précédemment disponible.

Ces produits PCR sont également séquencés à partir des 2 brins , ce qui conduit à une séquence complète de 15620 pb (SEQ ID N°36). On analyse les cadres de lecture de cette séquence qui commencent par ATG ou GTG et qui sont caractérisés par un indice d'usage de codons élevés.

10

15

20

25

30

Cette analyse révèle 7 COLs de ce type qui remplissent la plus grande partie de la séquence de 15620pb. Les positions de ces COLs sont les suivantes:

COL-1: 1330 à 2970 (SEQ ID N°37); COL-2: 3083 à 9025 (SEQ ID N°38); COL-3: 9044 à 9472 (SEQ ID N°39); COL-4: 10127 à 12118 (SEQ ID N°40); COL-5: 12118 à 12603 (SEQ ID N°41); COL-6: 12794 à 13063 (SEQ ID N°43); COL-7: 13297 à 14235 (SEQ ID N°44); et COL-8: 14241 à 15173 (SEO ID N°45).

Le COL-4 commence avec le codon GTG et chevauche un COL légèrement plus petit (SEQ ID $N^{\circ}41$) dans le même cadre de lecture (9620-12118, cadre 2) et qui commence par le codon ATG.

COL-4 code pour une protéine qui présente des homologies structurelles avec une famille de polypeptides comprenant les pyocines (*Pseudomonas aeruginosa*), collcines et intimines (Escherichia coli) qui sont des toxines bactéricides (pyocines, collcines) ou des protéines de surfaces impliquées dans l'adhésion des bactéries aux protéines eucaryotes. Le COL-7 encode une protéine dont la séquence contient une région potentiellement transmembranaire, et qui présente des homologies structurelles avec des protéines périplasmiques ou insérées dans la membrane externe des bactéries. Les homologies structurelles de COL-4 et COL-7 ont été identifiées à l'aide du programme PropSearch.

La recherche de séquences homologues aux autres COL dans GenBank à l'aide du programme BLAST a révélé une homologie entre les régions N-terminales de COL-2 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis (43% de similarité, 36% d'identité sur 352 acides aminés) et entre COL-1 et la protéine fhaCde Bordetella pertussis (35% de similarité, 27% d'identité sur 401 acides aminés). COL-1 et COL-2 sont des gènes voisins dans la souche Z2491 et l'hémagglutinine filamenteuse B de Bordetella pertussis et fhaC sont des gènes voisins dans Bordetella pertussis, ce qui renforce la probabilité que ces homologies reflètent des homologies fonctionnelles.

. Confirmation de la spécificité de la région 2 vis-à-vis de Nm

On effectue des Southern blots en utilisant des sondes d'ADN obtenues par amplification par PCR de différentes parties de la région 2 en utilisant des amorces oligonucléotidiques élaborées à partir de séquences de clones de la région 2.

On a représenté sur la figure 4 la position approximative de ces oligonucléotides.

Il s'agit, dans une moitié de COL-1, des cligonucléctides appelés R2001 (SEQ ID N*46) et R2002 (SEQ ID N*47), dans une moitié de COL-1+1a majeure partie de COL-2, des cligonucléctides b332a (SEQ ID N*48), e139a (SEQ ID N*49), b132a (SEQ ID N*50) et b233b (SEQ ID N*51), et dans 1/3 de COL-4+ COL-5 à 7, des cligonucléctides e145a (SEQ ID N*52) et b101a (SEQID N*53).

Les trois Southerns sont réalisés dans les 10 conditions d'hybridation suivantes:

16 h à 65°C.

NaPO4 0,5M, pH 7,2

EDTA-Na 0,001M

1% de dodécylsulfate de sodium.

15

Pour le lavage, on chauffe 10 min à 65° C et on utilise NaPO, 0,5M, pH 7,2; EDTA-Na 0,001M, 1% de dodécylsulfate de sodium.

Les figures 5, 6 et 7 représentent respectivement 20 les Southern blots obtenus avec chacune des parties de COL mentionnées plus haut.

Les 14 pistes correspondent respectivement, dans chacun des Southerns, à

1: MS11 (Ng)

25 2: 403 (Ng)

3: FA1090 (Ng)

4: W1 (Ng)

5: 6493 (Na)

6: marqueur (lambda hindIII)

30 7: Z2491 (Nm, gpA)

8: 7972 (Nm gpA)

9: 8013 (Nm, gpC)

10: 1121 (Nm non groupable)

11: 1912 (Nm, gpB)

35 13: 32165 (Nc)

25

14: 8064 (N1).

Etant donné qu' un panel de souches de Neisseria est utilisé dans ces expériences et que chaque puits est chargé avec une quantité similaire d'ADN digéré, ces 3 Southerns blots montrent clairement que les séquences correspondant à la région 2 sont trouvées dans tous les méningoccoques testés et qu'il n'existe pas dans le génome de Ng des souches testées de séquences homologues significatives.

Exemple 4: Identification de régions du génome de Nm absentes de N1 et communes avec Nq

On opère selon la technique décrite dans l'exemple 1, mais on utilise l'ADN chromosomique d'une souche de Nm (Z2491) et de 2 souches de Nl (collection XN) dont on mélange les ADN à parts égales.

On efffectue 2 soustractions en utilisant les séries 20 d'amorces R et J. Trois banques différentes sont ainsi réalisées.

Deux banques. appelées Bam et: Eco. sont respectivement obtenues par digestion de 1'ADN chromosomique de Nm Z2491 par MboI et Tsp5091; troisième banque, appelée Cla, qui résulte digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MspI, obtenue en utilisant le jeu d'amorces RMsp10, RMsp24. JMsp10 et JMsp24. L'ensemble des amorces utilisées est donné dans le tableau 2 suivant.

Tableau 2

| 5 | Adaptateurs pour banque | es différen | atielles |
|-----|--|---------------------------|---|
| 10 | ADN chromosomique digér pBluescript par | ré par | Clonage dans |
| | MboI | \rightarrow | BamHI |
| | <i>Tsp</i> 509I | \rightarrow | EcoRI |
| 1.5 | MspI | \rightarrow | ClaI |
| | | | |
| 20 | Premier tour de soustra | ction | |
| | RBam12 : 3' AG RBam24 :5' AGCACTCTCCAG | TGGCTCCTAG CCTCTCACCG | 5' (SEQ ID N°54) AG 3' (SEQ ID N°55) |
| 25 | RECo12 : AG RBam24 : 5'AGCACTCTCCAG (REco 24 = RBa | CCTCTCACCG. | (SEQ ID N°56) AG 3' (SEQ ID N°55) |
| 30 | RMsp10 : AG RMsp24 : 5'AGCACTCTCCAG | TGGCTGGC (S CCTCTCACCG | SEQ ID N°57) AC 3' (SEQ ID N°58) |
| | Deuxième | tour de so | ıstraction |
| 35 | Jbam12 : 3' GTA JBam24 : 5' ACCGACGTCG | ACTATCCATG | AACG 3' (SEQ ID N°60) |
| 40 | JEC012 : GTAC JBam24 : 5'ACCGACGTCGAC | CTTGCTTAA (CTATCCATGA | (SEQ ID N°61) ACG 3' (SEQ ID N°60) |
| | (JEco 24 = JBam 24) | | |
| | JMsp10 : GTAG JMsp24 : 5' ACCGACGTCGA | CTTGGGC (S | SEQ ID N°62) NACC 3'(SEQ ID N°63) |

Après 2 soustractions, on marque la totalité du produit de chaque amplification et on l'utilise comme sonde.

- On effectue un contrôle des banques soustractives par Southern blot sur un panel de 12 souches de Neisseria (ADN chromosomique coupé par ClaI). Les conditions d'hybridation sont identiques à celles données dans l'exemple 1.
- 10 Ces Southern blots sont donnés sur les figures 8A à 8C, qui sont respectivement relatives à la banque MboI/BamHI, à la banque MspI/ClaI et à la banque Tsp5091/EcoRI.

Les 12 pistes correspondent respectivement à :

- 15 1: Nm Z2491 (groupe A)
 - 2: N1 8064
 - 3: Nm 8216 (groupe B)
 - 4: N1 9764
 - 5: Nm 8013 (groupe C)
- 20 6: Ng MS11
 - 7: Nm 1912 (groupe A)
 - 8: Ng 4C1
 - 9: Nm 1121 (non groupable)
 - 10: Ng FA1090
- 25 11: No 32165
 - 12: Nm 7972 (groupe A).

L'examen des Southern blots montre que les séquences contenues dans chaque banque sont spécifiques de Nm et ne 30 sont pas trouvées chez Nl. De plus, la réactivité observée avec les souches de Ng suggère que certaines de ces séquences sont présentes chez Ng.

Chacune de ces banques a ensuite été clonée dans pBluescript au site BamHI pour Bam, ou EcoRI pour Eco, ou 35 ClaI pour Cla. Afin de confirmer la spécificité des

clones vis-à-vis du génome de Nm, on a procédé à une restriction des clones individuels et à radiomarquage. Les clones montrant à la fois une réactivité pour Nm et Ng ont été conservés pour des études ultérieures. Ces clones sont représentés sur les figures 9, 10 et 11, qui donnent les profils, vis-à-vis de Nm, Nl et Ng, de 5 clones de la banque Bam (figure 9), de 16 clones de la banque Eco (figure 10), et de 13 clones de la banque Cla (figure 11).

10 Ces clones ont été séquencés en utilisant des amorces universelles et inverses. Il s'agit

- des clones Bam

B11 partiel de 140 pb (SEQ ID N°66), B13 partiel estimé à 425 pb (SEQ ID N°67), B26 de 181 pb (SEQ ID N°68), B33 de 307 pb (SEQ ID N°69), B40 de 243 pb (SEQ ID N°70).

- des clones Cla

15

20

C16 de 280 pb (SEQ ID N° 72), C20 partiel estimé à 365 pb (SEQ ID N° 73), C24 partiel estimé à 645 pb (SEQ ID N° 74), C29 partiel estimé à 245 pb (SEQ ID N° 75), C34 de 381pb (SEQ ID N°76), C40 de 269 pb (SEQ ID N° 77), C42 de 203 pb (SEQ ID N°78), p C43 de 229 pb (SEQ ID N° 79), C45 de 206 pb (SEQ ID N° 80), C47 de 224 pb (SEQ ID N° 81), C62 de 212 pb (SEQ ID N° 82), et C130 (5'...) estimé à 900 pb (SEQ ID N° 83), et

25 - des clones Eco

E2 de 308 pb (SEQ ID N° 84), E5 partiel, estimé à 170 pb (SEQ ID N° 85), E22 partiel estimé à 300 pb (SEQ ID N° 86), E23 de 273 pb (SEQ ID N° 87), E24 de 271 pb (SEQ ID N° 88), E29 de 268 pb (SEQ ID N° 89), E33 partiel,

30 estimé à 275 pb (SEQ ID N°90), E34 partiel, estimé à 365 pb (SEQ ID N° 91), E45 de 260 pb (SEQ ID N° 92), E59 estimation supérieure à 380 pb (SEQ ID N° 93), E78 de 308 pb (SEQ ID N° 94), E85 de 286 pb (SEQ ID N° 95), E87 de 238 pb (SEQ ID N° 96), E94 partiel, supérieur à 320 pb

20

25

30

(SEQ ID N° 97), E103 partiel, supérieur à 320 pb (SEQ ID N° 98) et EllO de 217 pb (SEQ ID N° 99).

La cartographie de chaque clone a été effectuée sur le chromosome de Nm Z2491 en opérant comme décrit dans l'exemple 2. Les résultats obtenus sont donnés sur la partie droite de la figure 2. On constate que ces clones correspondent aux régions appelées 4 et 5 . Ces régions sont donc constituées de séquences présentes à la fois chez Nm et chez Ng, mais non trouvées chez Nl. Il est donc considéré qu'il s'agit de séquences codant pour des facteurs de virulence responsables de la colonisation initiale et de la pénétration de la muqueuse. La région 4 est localisée entre argF et regF sur le chromosome de Nm 2491 et la région 5 entre le marqueur lambda 375 et penA. Cette région contient vraissemblablement des séguences codant pour un variant Opa et une protéine liant la transferrine.

Une comparaison avec les séquences connues dans les banques de données a moitié que dans la région 4 seul le clone C130 présente une homologie, à savoir avec MspI méthylase. Dans la région 5, aucune homologie avec des séquences connues n'a été trouvée avec les clones C8, E2, B40, C45, E23 et E103. Pour les autres clones, les homologies sont les suivantes :

arginine décarboxylase SpeA; C29 décarboxylase SpeA: C62 oxoglutarate/malate transporteur; repetitive element; DNA E34 élément répétitif d'ADN ; E94 endopeptidase MepA murine ; C47 citrate synthase PrpC; E78 citrate synthase PrpC

Exemple 5 : Mise en évidence de la présence d'une ou plusieurs souches de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique.

Un échantillon biologique de type liquide céphalo-35 rachidien, urine, sang, salive est prélevé.

Après filtration et extraction, les ADN présents dans cet échantillon sont soumis à électrophorèse sur gel et transférés sur membrane par Southern blotting.

Une sonde nucléotidique constituée par le marquage au $^{32}\mathrm{P}$ de la SEQ ID n°5 est incubée avec cette membrane de transfert.

Après antoradiographie, la présence de bande(s) réactive(s) permet de diagnostiquer la présence de Neisseria meningitidis dans l'échantillon.

Exemple 6 : Composition vaccinale incluant dans son spectre une prophylaxie à visée anti-méningococcique et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis.

Le peptide codé par une séquence incluant la SEQ ID ${\tt n^{\circ}10}$ est conjugué à une toxine.

Ce peptide conjugué est alors ajouté à une composition comportant le vaccin anti-Haemophilus et anti-pneumocoque, ou tout autre vaccin de l'enfance.

La composition résultante peut, après avoir été rendue stérile, être injectée par voie parentérale, souscutanée ou intramusculaire.

Cette même composition peut également être pulvérisée au niveau des muqueuses à l'aide d'un spray.

20

5

10

WO 98/02547

PCT/FR97/01295

46 LISTE DE SEQUENCES

(1) INFORMATIONS GENERALES:

- (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: I.N.S.E.R.M
 - (B) RUE: 101, rue de Tolbiac
 - (C) VILLE: PARIS CEDEX 13
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75654
- (ii) TITRE DE L' INVENTION: ADN. protéines et peptides spécifiques des bactéries de l'espèce Neisseria meningitidis. leurs procédés d'obtention et leurs applications biologiques.
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 99
 - (1V) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (CEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 257 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:
- GATCCGCTGC CGGCAGACGA ATATCAAGAC ATCTTCGATT TTATGAAACA GTATGACTTG

| WO 98/02547 | PCT/FR97/01295 |
|---|----------------|
| 47 | |
| TCTTACCCGT ATGAATATCT GCAGGATTGG ATAGATTACT ATACGTTCAA AACCGATAAG | 120 |
| CTGGTATTTG GTAACGCGAA GCGAGAGTGA GCCGTAAAAC TCTGAGCTCC TGTTTTATAG | 130 |
| ATTACAACTT TAGGCCGTCT TAAAGCTGAA AGATTTTCGA AAGCTATAAA TTGAAGCCCT | 240 |
| TCCACAGTAC ATAGATC | 257 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 276 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| <pre>(vi) CRIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491</pre> | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2: | |
| GATCATGTTC AAATAGATAG GCATGGGAAG CTGCAGCTCT AACGTCCATG AAAATATGTT | 60 |
| GCATAGCTGC AAGCGGAACG CCTTTTCTTT CATCTACATA ATCTATAGAG TCAAGGCAAC | 120 |
| CGCTATTGAA ATTAGCAGTA TTGCCTATGA TTACATTAGT AATATGCTCA TACCATTTTT | 180 |
| GGGTGGTCAT CATATTGTGC CCCATTGTTA TCTCCTTATA TTGGTTTTAG AAGGAACTTT | 240 |
| GACAGGAAGA ATAACGGCCT TACCTGTTTG ACGATC | 276 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |

(A) LONGUEUR: 428 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide
(C) NOMBRE DE BRINS: simple
(D) CONFIGURATION: linéaire
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

PCT/FR97/01295

| (vi | CRIGINE: | |
|-----|----------|--|

- (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
- (B) SOUCHE: 22491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 3:

GATCTGGTGG TGTTTGCACA GGTAGGCGCA TACTTGTTCG GGACTGAGTT TGCGGCGGAT 6.0 AAGGGTGTCG ATGTGCTGAA TCAGCTGCGA ATCGAGCTTA TAGGGTTGTC GCTTACGCTG 120 TTTGATAGTC CSGCTTTGCC GCTGGGCTTT TTCGGCGCTG TATTGCTGCC CTTGGGTGCG 180 GTGCCGTCTG ATTTCGCGGC TGATGGTGCT TTTGTGGCGG TTAAGCTGTT TGGCGATTTC 240 GGTGACGGTG CAGTGGCGGG ACACGTATTG GATGTGGTAT CGTTCGCCTT GGGTCAGTTG 300 COTGTAGCTC ATGGCAATCT TTCTTGCAGG AAAGGCCGTA TGCTACCGCA TACTGGCCTT 360 TITCTGTTAG GGAAAGTTGC ACTTCAAATG CGAATCCGCC GACCTCTTTC AGTTACAGCA 420 GCTTGATC 428

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 390 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:

GATCCTGCAT TGACATCGGC CTTGGCTGTC AGGGTATTGT GACCGGTAAA GTCGGCATTA 60

CCGTTGGCCA ATAAGGATAC ATGACCGTCT GCAGAAACAG CATGAAGGCC GTCTGAAACG 120

ATATTGCCCT GCAATGCGGT GGTTTCGAGA GCCTTGGCTG CGTTCAGCTT GGTATTGCGA 180

AGCTGAATAT TGCCTTTGGC TGCCTGAATG TGCAGATTAC CCGAGTTGGT ACGCAGATTG 240

| GTATTGGTAA CATTCAGCAA GCCTGCCTCC ACACCCATGT CTTTTGAGGC AGTGAGGGTT | 300 |
|---|-----|
| TTACTGGTGC CGGTAATATG GGCAGCGTTA TCCGATTTCA AATGGATGCT GGCCGGCAGA | 360 |
| CAAATCTTTA TCAACATTCA AATTCAGATC | 390 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 177 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE:(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis(B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5: | |
| SATCAGATTG GTGAAGACGG TATTACCGTC AATGTTGCAG GCCGTTCGGG ATATACGGCG | 60 |
| AAATCGACG TGTCTCCGAG TACCGATTTG GCGGTTTATG GCCATATTGA AGTTGTACGG | 120 |
| GTGCAACGG GGTTGACCCA ATCCAATTCA GAGCCGGGTG GAACCGTCAA TTTGATC | 177 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 341 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (Vi) ORIGINE | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6: | |

| WU 98/02547 | | | | _ | PCT/FR97 | /01 |
|-----------------------|--------------|--------------|--------------|------------|----------|-----|
| | | 50 | | | | |
| GATCAATGAT GCTACTATTC | AAGCGGGCAG | TTCCGTGTAC | AGCTCCACCA | AAGGCGATAC | 60 | |
| TGAATTGGGT GAAAATACCC | GTATTATTGC | TGAAAACGTA | ACCGTATTAT | CTAACGGTAG | 120 | |
| TATTGGCAGT GCTGCTGTAA | TTGAGGCTAA | AGACACTGCA | CACATTGAAT | CGGGCAAACC | 180 | |
| GCTTTCTTTA GAAACCTCGA | COGTTGCCTC | CAACATCCGT | TTGAACAACG | GTAACATTAA | 240 | |
| AGGCGGAAAG CAGCTTGCTT | * TACTGGCAGA | CGATAACATT | ACTGCCAAAA | CTACCAATCT | 300 | |
| GAATACTCCC GGCAATCTGT | ATGTTCATAC | AGGTAAAGAT | С | | 341 | |
| (2) INFORMATIONS POU | R LA SEQ ID | NO: 7: | | | | |
| (i) CARACTERISTI | OUES DE LA S | EQUENCE: | | | | |
| | R: 164 paire | | | | | |
| (B) TYPE: n | | | | | | |
| (C) NOMBRE | DE BRINS: si | mple | | | | |
| (D) CONFIGU | RATION: liné | aire | | | | |
| (ii) TYPE DE MOLE | CULE: ADN (g | énomique) | | | | |
| (vi) ORIGINE: | | | | | | |
| (A) ORGANISM | Æ: Neisseri | a meningiti | dis | | | |
| (B) SOUCHE: | | - | | | | |
| (xi) DESCRIPTION I | DE LA SEQUEN | CE: SEQ ID | NO: 7: | | | |
| SATCCAACTG TTTGATTTTA | CTGGCTGCTT | CTCCATGCGC (| GTATTGACC / | AAAGCCGCAA | 60 | |
| GATATTCGC TTCCAGATTG | TCTTTCAGGC 1 | TGCCGCCGTT (| GACAGCGGTA : | TTAATCAGTG | 20 | |
| GGCACTGCC CGCATTGGCT | AGGTTGACGG ' | CAGGTTGTT (| GATC | | 164 | |
| 2) INFORMATIONS POUR | LA SEQ ID | NO: 8: | | | | |
| (i) CARACTERISTIC | UES DE LA SI | EQUENCE : | | | | |
| (A) LONGUEUR | | | | | | |
| (B) TYPE: nu | | | | | | |
| (C) NOMBRE D | | | | | | |
| (D) CONFIGUR | ATION: linéa | nire | | | | |
| (ii) TYPE DE MOLEC | ULE: ADN (gé | nomique) | | | | |
| (vi) ORIGINE: | | | | | | |

| (A) | ORGANISME . | Meiccoria | meningitidis |
|-------|-------------|-----------|--------------|
| | | | |

(B) SOUCHE: 22491

| | (xi) | DESCRIPTION | DE | LA | SECUENCE: | SEO | TD NO | ٦. | ρ. |
|--|------|-------------|----|----|-----------|-----|-------|----|----|
|--|------|-------------|----|----|-----------|-----|-------|----|----|

GATCAATCAC ACATCTIGTC ATTITITICGA TICCITCATT TCGGTTICTA ATGITTCAAT

TCTTGCGGCC ATTITCGTGAA TGGCTTTAGT CAAAACGGGG ATGAACGCTT CGTATTCGAC

GGTGTAGGTA TCGTTTGTTT TATTTACCAT CGGCAATCGA CCATATTCAT CTTCCAGCGC

AGCAATGTCC TGGGCAATAA ACCAATGCCG CAACCGATC

219

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 356 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

GATCTTGGGT AAGCCCCAA CCTGCATAGA AAGGCAGGCC GTAGCAGCTG ACTTTTTTGC 60

CGCGCAACAA GGCTTCAAAA CCGGTCAGCG AAGTCATGGT ATGTATTTCG TCTGCGTATT 120

GGAGACAGGT CAGGATGTCG GCTTGTTCGG CGGTTTGGTC GGCATATCGT GCAGCATCAT 180

CAGGGGAAAT ATGGCCGATG CGGTTACCGC TGACTACATC GGGATGCGGT TTGTAGATGA 240

TATAGGCATT GGGGTTTCGT TCGCGTACGG TACGGAGCAA ATCCAGATTG CGGTAGATTT 300

GGGGCGAACC GTAGCGGATA GACGCATCAT CTTCAACCTG GCCGGGAACG AGGATC 356

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 210 paires de bases

| (B) TYPE: nucléotide | |
|--|-----|
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: lineaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10: | |
| GATCCGCTTT CAGTTTCCGT ACCGGTGGCA TCAGTCAAGT CCGTTTTTGTG CACCAAACCG | 60 |
| CGTCCATATG AAACATAAAA CAAATCGCTT AAGCCCAAAG GGTTATCGAA CGATAAAGCG | 120 |
| ACATTTCCTT GATATTTGCC GGTCGTTTTG CCGCCCGCAT CATCTATACC GATACTGAAC | 180 |
| CSTATGGSTT TATTCTGCTG CCATTTGATC | 210 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 259 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11: | |
| GATCCCGAAA CGCAATTGGT CGAAAGCTAT ATGCTGAACG ATGTGTTGCG GTTTTGGGAC | 60 |
| AGCGCAGGTT TGGGCGATGG GAAAGAAGCC GACCGCGCCC ATCGGCAAAA ACTGATTGAT | 120 |
| GTCCTGTCTA AAACCTATAC TCATTCGGAT GGGCAGTGGG GCTGGATAGA TTTGGTGTTC | 180 |
| GTTATCCTTG ACGGCAGCTC CCGCGATTTG GGTACGGCCT ATGATTTGTT GAGGGATGTT | 240 |
| ATCCTTAAAA TGATTGATC | 259 |

| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1: |
|--|
|--|

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 436 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

| GATCAAATGG | ATGATTTATA | TAGAATTTTC | TTTTACGACT | GCGTGCCGTT | TGAAAAGAAA | 6 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| ATGCACAATC | CCGTATCTCA | TOGTGCCATA | GATTTTTCAA | AGACTCCGGA | AGCCATATTT | 12 |
| CGTTGCAATC | TGCATACCGA | ATTGAAGAAG | AAGCGTAAAT | TAGCGTTACG | TTTAGGCAAG | 18 |
| CTGTCGGACA | ATACAGCATG | GATATTAAAA | CCCCAAGTCA | TGAAAAATCT | TCTGAAAAAC | 2 4 |
| CCGTCAACTC | AAATTACGGA | AAACGATGTC | GTGCTCGATG | TTAAACAAAA | AGGTGTAGAT | 30 |
| ATGCGTATAG | GCTTGGATAT | TTCATCTATT | ACCTTAAAAA | AACAAGCCGA | TAAAATCATC | 36 |
| | | | | | | |

TTGTTTTCTG GTGATTCCGA TTTTGTCCCA GCAGCCAAAT TAGCCAGACG GGAAGGTATC

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 13:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 363 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:

GATTTTATTC TIGATC

- (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
- (B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SECUENCE: SEO ID NO: 13: GATCGTTTTA CGTCGCAATC GAGCTTTGTG GTGCGCTCGC CTAAAAGCCA ATCTTCTCTC 60 AATGGCCTGG GTGCCATTTT GCAGGGCACA GGTTTTGCCC GTGCGCAAGA CGATATTTAT 120 ACCGTGCAGG AATATATGCA GTCGCGTTCG GCTTTGGATG CGTTGCGTAA GAAAATGCCC ATTCGCGATT TTTATGAAAA AGAAGGCGAT ATTTTCAGCC GTTTTAATGG TTTTGGCCTG 240 CGTGGCGAGG ATGAGGCGTT TTATCAATAC TACCGTGATA AGGTATCCAT CCATTITGAC 300 TCTGTCTCAG GCATTTCCAA TTTGAGCGTT ACATCGTTTA ATGCCGGTGA ATCTCAAAAG 360 ATC 363 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 314 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14: GATCTTGCGT CATTTATATC TTCACCGATA TTGCAATTAC CGCCGTTCCA GTTGAAATAA 60 CAACGACTAA AATTGTAGTT CCTAAAAGAA TCATTCCTAT TCTTGCGTAC CATTTCCCAA 120 TAATTGCGCC CGACAATTTC CATTTAATGC TCCATCAGTT CTTTTACTTC CGGAAATCTG 180 CTGTAATCTG ACATAAGACG CATAATTGAA CTATCAACGC CGTAACAGCC ATAGGTTTTA 240 ATACCGTTTT CGGCGTGTTC CCAAATGCAA TTACTGTATT CGTAGCCTTT TACAAATTTA 300 TCGGTTTCGG GATC 314

| 55 | |
|---|-----|
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 256 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15: | |
| GATCATACGA ATCTACCCTA AAATACCCCG TCGCCGATTT AGGATTGGCT ACATAAAGCT | 60 |
| CATTATAAGG GTATTTTGAT GACATGATAC GGTTAAATTC ATTGCCGTTG TTTATCCTGA | 120 |
| TTCTATAAAT TGGTTCAACA GCAAAGCCTC TGGATTCCCT TAATTGATTA TAATATTGCC | 180 |
| TGTATGTTTG TACATCATGT CITGTCCACG GCTCTCCAGG AGTCCTCAGA ATAGCAATCC | 240 |
| CGTTAAATTT CGGATC | 256 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 235 paires de bases (B) TYPE: nucléctide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE:(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis(B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16: | |

GATCCACGCC TGTGCCTACC TTGGCTTTTT GTTCGCCAAA CAAGGCATTT AAGGTTGAGG
ACTTGCCGAC ACCTGTCGCA CCGACAAGCA AGACATCCAA ATGACGGAAA CCGGCTGCTG

| 50 | |
|---|-----|
| TGACTTTTTG CCCGATTTCA GAAATACGGT AACGATGCAT ATGCGCTCCT ACCAGCCAAA | 180 |
| AAAAGAAGCA ACCGTGCTAA TCGCCCCTCC AATCGCTTTT GCAGCACCGC CGATC | 235 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LCNGUEUR: 259 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17: | |
| SATCCAACGG GCATCGCTGT CCTTACTCGG TGTGGTTTGA CCGCTGATTT GTCCTTCTTC | 60 |
| STCAACTTCT ATGGCCTGAC GCTGTTTGCT GCCGGCGGTC TGGATAATGG TGGCATCAAC | 120 |
| SACGGCGGCG GATGCTTTCT CTATTTTTAG GCCTTTTTCG GTCAGTTGGC AGTTAATCAG | 180 |
| TTTGAGTAAT TCGGACAGGG TGTCGTCTTG CGCCAGCCAG TTGCGGTAGC GGCATAAGGT | 240 |
| ACTGTAATCG GGGATGATC | 259 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 201 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |

WO 98/02547 PCT/FR97/01295

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 18:

| GATCTGTGCC | GTTGATTTTA | TCTTTCAGAT | GCAGCATCGA | ATATCGGAAA | GCCAAATCAG | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| CAATTCTTTT | TGCATCGTGT | GGATTTTGAG | ACGGGCCTAA | TGACCGTACC | CGCTTAATAA | 120 |
| AAAATGCACC | GTCAATCAAA | ATGGCGGTTT | TCATATTGCT | TCCCCTATAT | TTGTCAAAGA | 130 |
| TATAAAAAAG | CCCTTGGGAT | С | | | | 201 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 334 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 19:
- AATTCAAAGG AGGCATTIGI TGCAAGAAAA GTACAAAGTG ATTTGCAAAA AGCATTGAAT 60
 GCTAGCAACT ATAACAAGCA GCAATATGCA AGACGTGCGG CAACAGCGTT AGAGAATGCT 120
 TCAAAATCAA AAGTTATGGC AGCGAATTCT TTTTGATCTA TCTTGTGCGA ACGGGTCAAA 180
 TATTCTTCGT ACATTGAGTT AATCGTACCA ATCGCCCTAA CCACATTTTC ATCAGAAAAT 240
 ATGGAAATAA TAGCATCCCT ATACGCACCT AGTGTAATAT TGTTTCTATT ATTAGTTATA 300
- GCATTATTCG AATACATAAT AGCACCTCCA AATT

 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 20:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 238 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

| 30 | |
|---|-----|
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20: | |
| AATTCCTGCG CACCTTTGCC GATGGGGAGA TAATCGCCTT TTTGCAGCAT TCTGCCCTGA | 60 |
| TGGCCGCCGA AACCGGCTTT CAGGTCGGTA CTTCTCGAAC CCATCACTTC CGGCACATCA | 120 |
| | |
| AATCCGCCCG CCACGCACAC ATAGCCGTAC ATGCCCTGCA CGGCACGCAC CAGTTTCAAG | 180 |
| GTCTGCCCTT TGCGGGCGGT ATAACGCCAA TACGAATAGA CCGGTTCGCC GTCCAATT | 238 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 249 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (vi) ORIGINE: | |
| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: Z2491 | |
| | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21: | |
| AATTGGGCGA GATGCTGCCG GAAACGGATT TAAAACAGAT TGCGGCGGCA GTGTTGAAGA | 60 |
| CGAACGATGA GGCGGCATTG CAGAAGGTGG TGAAAACGGC CAAAGGCAAT GCGCGGAAAC | 120 |
| | |
| TGTCGAAGCT GCTGCTGATT GTGGACTATT TGTTGCAGGT TAACCCTGAT GTTGATTTGG | 180 |
| ATGATGATGT AATCGAACAC GCGGAAACCT ATTTAATCCA CTAAACCTTT GACAGATAAG | 240 |
| GCAATAATT | 249 |
| (2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 22: | |
| | |

WO 98/02547 PCT/FR97/01295 50 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 212 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMERE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22: AATTTATGTA CGGTTTTGCC GTTTGCAGTC AGCCAGTCGG CAAGGCGCAG AAAAAAATCG 60 CCGACAGGGC CITGAAGCAG CAGGATATTT TCTGCGCTTT CAAGCAGGTT TTGCAGGTTA 120 TTTTTGAGGA CGGTCTGTTT CATGTTGCAA TGTGGTTTTG TTTTTTATGT AATAGTTTTA 180 GGTTGAACTT TCAAGCATAC GCCAAGAGAA TT 212 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 227 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE:

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

(B) SOUCHE: Z2491

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 23:

AATTCAGTGC CTGCGTCATA TCACGGCTAC CTTGTGGTTC AGGGTTACTG TATCGCCCGC 60

GGCATCGACG GCTTCAATAT GCAGCTTCAG CCAGCCGTGC TGCGGGGGGG ATGCGGTTAC 120

TTGGATGGAT TGGGCGCGTT TGGACTGAAT CACGGGCTGC AAGGCTTGCT CGGCGTACTG 180

TTTGGCCAGT ACTTCGATGC GCTTTAAATG CTTTTGGCGG CGCAATT 227

| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24: | |
|---|-----|
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 167 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (∨i) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 24: | |
| GATCCAGGAC TCAAAAACCG ATTTCCTAAT AGAGTGTCTA ATATCCCAAT CTTTTTTACC | 60 |
| CCCTCTGCTG TAGAATTGAT AGAGAAAGTT TGTCTATCTT TTTCATATAC CCATGCCTTC | 120 |
| TTTTTATCAT IGTAGCTAAC ATAACCGCCA AACAATGCTT CTAGATC | 167 |
| (2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 25: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 251 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (Vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: Z2491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 25: | |
| AATTCTTGCG GCCATTTCCT GAATGGCTTT AGTCAAAACG GGGATGAACG TTTCGTATTC | 60 |
| GACGGTGTAG GTATCGTTTG TITTATTTAC CATCGGCAAT CGACCATATT CATCTTCCAG | 120 |
| CGCAGCAATG TCCTGGGCAA TAAACCAATG CCGCAACCGA TCTTCTTTAT GACTGCCGTC | 180 |

| WO 98/02547 | PCT/FR97/01295 |
|---|----------------|
| 61 | |
| CTTGATTGGA TTCGCCCACC ATTCGCGGAC TTTGTCCGCT CGTTCATCTG CCGGCAAGTC | 240 |
| TTTGAATAAT T | 251 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 26: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 207 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: lineaire | |

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 26:

AATTCCCGAC TATCGCGGAT GCGTAGTTTT TGCCGGTGGG CAAGAGCAGG TGTGGGATAA 60
GTTAGGTGAT TTGCCCGATG GCGTCAGCCT GACCCCGCCT GAATCGGTAA ATATTGACGG 120
CTTAAAATCC GTAAAACTCG TCGCATTAAA TGCTGCCGCT CAGGCTTTTA TTAACAAGCA 180
CGCCGGTATC GACAGCGTAC CTGAATT 207

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 379 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:
- AATTGTTTGG GAATAATCCA AACAAACAGC ATCAGGATAG CGGCGGCGGT CAGGCTGCCT 6

| GAAAGGATTT | TGCCGGGGTT | TTTTGTAGGC | AAAGCGGACG | AGAAACCAAA | GCAACAGCAG | 120 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| CATGGTGTCC | CAATAGCCGA | TTGAGAATAG | GATGGCCAAA | CCTTCTAGGA | AATGGCGTAA | 130 |
| ATCGTTTGTG | GTAACCATGG | GTAGTTCCTG | TGGTTAAATG | TGCAGGCTGC | TTTTTGCCGA | 240 |
| ACCTTGCCGC | ATCTCAAAAG | CAGCCTGCGC | TTCAGCGTTG | CGTTACGCAG | TAAAATAATG | 300 |
| AATATTTGTA | ACGGCTTGGG | TATTTTTGT | CAATATTCCC | GCCCTTCCCT | TAACAGCTGC | 360 |
| CGCGCTTTCC | GTTAAAATT | | | | | 379 |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 274 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 28:

| AATTCGCCGA | AATCAGGCTG | CTGCTCGATA | ATCGGCGCGG | CCGATTGGCG | TTGTGCCTCG | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| ATTAAATCCA | TCTTGTCTTG | CAGACGTTTG | GCCTGGCCTT | TGCGGCGGCG | TTCGGCCAGT | 120 |
| TGTTCCATCC | GCGTTTCCGC | AAATGCCGCC | CGTTTGTTGC | CGTTGAATAC | CGCTTTGCAA | 180 |
| ATCACCTTGC | CCTGCATATC | CTTCACAATC | ACATGGTCGG | CATCGTGGAT | GTCGTAAGCC | 240 |
| ACCCGTACCT | TCTGACCGCT | GTAATCCAGC | AATT | | | 274 |

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 29:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 263 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(vi) ORIGINE:

- (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
- (B) SOUCHE: Z2491
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 29:
- AATTCCGTTC TTATTGGGCT TTTTCCATCC ATCGGGTATG CCTGAAGGGA ACGCAAACCC 60

TGCCACTTGC CCATCGCTCC ATTCCCGCAT TAGCGCGTCT GACGGCAAGT GTTCTCGCGC 120

CCAATCAAGC CACGCCTGCC GCATTGCGGC CTTGTCCTGC TGAAAACTTC GCAGTGCTTT 180

263

TGCAACCGGC CCATCATTAA CITCAATCAA ATAAATCATT ATATTTGCGT TCATTTTTCC 240

TACACCTTCG CCACATCCAA ATT

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 30:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 316 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) ORIGINE:
 - (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 30:
- AATTGTTCAA GAAAAAGTC GGCACGGCGC GGCAACGGGG AAAATGCGTT GACGCCGTCT 6
- TTTTCTAAGG TGATGTAGTA GGGGCGGAAA TAGCCTTCTT CAAACGCCCA GAAACTGGCT 120
- TGGTTTTCGT TTGCAATGCG TTTTGCAATG ACGTGATAAG GGCGTGTGTC GCCAAAGCAG 180
- ACAACGGCCT GGATGTGATG TTGAGTGATG TATTCTTGCA AAAACTCAGG AAAGGCGTCG 240
- TAGTTGTCGT TAAAAACAAC GGTATGCGCT TGAGTGGGCG GATAAAAATA GTCGTCGCCT 300

| 64 | |
|---|-----|
| GCATTAAAGT TGAATT | 316 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 31: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 324 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| <pre>(vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: 22491</pre> | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 31: | |
| AATTCAATCA ACGGAAAACA CATCAGCATC AAAAACAACG GTGGTAATGC CGACTTAAAA | 60 |
| AACCTTAACG TCCATGCCAA AAGCGGGGCA TTGAACATTC ATTCCGACCG GGCATTGAGC | 120 |
| ATAGAAAATA CCAAGCTGGA GTCTACCCAT AATACGCATC TTAATGCACA ACACGAGCGG | 180 |
| STAACGCTCA ACCAAGTAGA TGCCTACGCA CACCGTCATC TAAGCATTAC CGGCAGCCAG | 240 |
| ATTTGGCAAA ACGACAAACT GCCTTCTGCC AACAAGCTGG TGGCTAACGG TGTATTGGCA | 300 |
| CTCAATGCGC GCTATTCCCA AATT | 324 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 32: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 230 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |

(vi) ORIGINE:

(A) ORGANISME: Neisseria meningitidis

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(B) SOUCHE: Z2491

| WO 98/02547 | PCT/FR97/01295 |
|--|----------------|
| 65 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 32 | : |

AATTATGCAA AAAAACGCAA CGCCGAAAAA CTGGCACCGC GCGGATATTG TTGCTGCTTT 60
GAAAAAGAAA GGCTGGTCAC TTCGAGCACT TTCAATAGAA GCGGGGTTGT CGCCGAATAC 120
GCTTAGAAGC GCACTGGCCG CCCCTTATCT TAAGGGAGAA AGGATTATTG CCGCTGCAAT 180
CGGAGTGGAA CCSGAAGAGA TTTGGTCCGA ACGGTATGCA GATCGGAATT 230

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 249 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (vi) CRIGINE:
 - (A) CRGANISME: Neisseria meningitidis
 - (B) SOUCHE: Z2491
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:

AATTTAATCG GTGGAATGCC TGTTCAACCG CACCAATCCC GCTGAATACG GTTGCTAATC

60
TAATATGTGA ATCAGGTTTA AGAAAAGTTT TAGÁTTTCCA ACCTTGTTGA CTGGGAAAGA

120
GCAAAGTTTT TTGTAATCGA GTATCGTGTG TCTGTGCCAT TGTCGAAATA GTCATACTTA

180
TATCGTTCTG TTTATCTTAT CAATATGAAA ACTACATCGT TGATTGCCCT GACAATGCCT

240
TGGTCAATT

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 34:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 343 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(vi) CRIGINE:

| (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis (B) SOUCHE: 22491 | |
|---|-----|
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34: | |
| AATTCTTGTC CCGGAGTCCA ACGTATATTT ACCCTCCTGC GAGCTAAAAG ACTATTATTC | 60 |
| TCCACTGCCA CAGTAGCCGC ATTCACCGCC GTATTCACAT CCCCTTTAAC CAATGCCACT | 120 |
| GCGCTGCCTG CGATAATCTG CGAGTAGGCT ATGACTTTTT GGCGTTCTTG GGGTGACAGT | 180 |
| TTGCCTACAT CGCGTCCGTC CAACAGGGTT TCTCCCACCA TCTCGCCGAC TGCCGCGCCC | 240 |
| ATTGCGCCGT CCCGACATTT GCCTTTATTT GCTACCGCCG ATGCACAGCC TGCTACGGCA | 300 |
| TGGGCTATCT TGTGGGCAAT GTAGTCTTCG CTGAGATTAA ATT | 343 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 184 paires de bases (B) TYPE: nucléctide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (vi) ORIGINE: (A) ORGANISME: Neisseria meningitidis | |
| (B) SOUCHE: 22491 | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35: | |
| AATTCTTCAA ACATCGTTTC GATAATCGGG TCGGTGTACA CACTGATGCG GTCGCCCGCA | 60 |
| CGGCTTTGAC CGGCTCGGAA AATATAGGCG GTGGCTTTGC CGTCGGCGAT GTCGACGCAC | 120 |
| CAACGCCAGA TGGCGTCTTC GGTATTCAAA CAATCACCCG CACAGCTTTC ACCTGCGCGG | 180 |
| AATT | 184 |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 36: | |

| | | | 67 | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------------------------|-----|
| TATGCTCAAT | CTCATTITCA | AAATGCAAAA | CTTTTCTGAT | TTTTCCTACT | TTTTGCTCAA | 61 |
| TATTAGGAAG | GTTTTAGGCA | ATTGAAAATT | TTTTGGCGCA | TTTTTATGCG | TCAAATTTCG | 120 |
| TTAACAGACT | ATTTTTGCAA | AGGTCTCCGT | CTGTAAAAGC | AAGGATAGGG | CATCTGCCCT | 180 |
| TTTGATTGTT | TGATTAACGA | TACAAGGAGT | TTCAAAATGA | GAGTTTTATA | GTGGATTAAC | 240 |
| AAAAACCAGT | ACAGCGTTGC | CTCGCCTTGC | CGTACTATTT | GTACTGTCTG | CGGCTTCGTC | 300 |
| GCCTTGTCCT | GATTTAAATT | TAATCCACTA | TATGTGTTCA | TGAAATGACT | TGGGTCGGAG | 360 |
| GCTCAGGTAA | TGCGCAACAA | AGTTCATATT | ATTGCGAAAT | TTGCGAATCT | GCAGGGCTTA | 420 |
| ACGATACGGG | AAATCCTGAT | AAATCTTTAG | GATTGCCAAA | CAATACGTTC | AGTAATCCGC | 480 |
| CTGGTTGGGG | AGCTACAATC | GGAGCTTTAG | CAGGTAGCCG | CATAGGTATG | CCTGAATTTG | 540 |
| GTACGTTTGC | GAGCCATGCC | ATTGAAAATT | TCGACTGGTC | ATGGTATCGA | CGTTATAGGG | 600 |
| AAATTGCCGA | AACGATTGAA | CGAGAATATT | CAGGCGGTTT | GCCTTAATAG | TTGAGGAGGT | 660 |
| CATGATGTTT | GCCAAACATT | ATCAATTCAT | CGCACTCGGC | ATCATGCTGC | TTCTTTATAT | 720 |
| GTTGATTCTC | TATACGACCG | ATTTTTCCAA | TCTGACGTAT | TGGATGCTGT | TTTTTATCTG | 780 |
| TTTTATTACA | GGAAAAATAT | TAGCTCGTTT | GTTAGAGAAA | AGCTTTAAAT | AAAATAGCAG | 8 4 |
| CTAGTCGCAA | AAGGTCGTCT | GAAACCTTTT | CAGGCGGCCT | TTCTAAAATA | CATCCAACTT | 90 |
| CCTAATCCCT | ATTTTTCAAA | AAGGAAATCT | ATGCCCCATC | TGCAAAACCT | GTCTTTGGGC | 96 |
| TTAAAGAAAA | AGCTGCCTGT | TATCCTGCAA | ACAGAAATAT | CAGAATGCGG | CTTGGCATGT | 102 |
| CTGGCGGCTG | TGGCGGGATT | TCATGGTTTC | CATACGAATT | TACGCGCACT | GCGTTCAAAA | 108 |
| TACTGTCCGA | GACCTTTGCA | AAATTCCCCA | AAATCCCCTA | AATGTCTTGG | TGGGAATTTT | 114 |
| GGGGAATTTT | GCAAAGGTCT | CATTCTATAA | CTGTAAATAC | TTTAAATTT | a T Ga CAAA AT | 120 |
| agtaaatatt | GCTAAAATAA | TATTGATGTC | ATGAAATTTT | TTCCTGCTCC | ATGTCTGTTG | 126 |
| GTTATCCTGG | CTGTCATACC | CCTTAAAACC | TTAGCTGCCG | ATGAAAACGA | TGCAGAACTT | 132 |
| | | | | | | |

PCT/FR97/01295

WO 98/02547

ATCCGTTCCA TGCAGCGTCA GCAGCACATA GATGCTGAAT TGTTAACTGA TGCAAATGTC 1380

WO 98/02547

PCT/FR97/0129

| CGTTTCGAGC AACCATTGGA GAAGAACAAT TATGTCCTGA GTGAAGATGA AACACCGTGT | 1440 |
|---|------|
| ACTCGGGTAA ATTACATTAG TTTAGATGAT AAGACGGCGC GCAAATTTTC TTTTCTTCCT | 1500 |
| TCTGTGCTCA TGAAAGAAAC AGCTTTTAAA ACTGGGATGT GTTTAGGTTC CAATAATTTG | 1560 |
| AGCAGGCTAC AAAAAGCCGC GCAACAGATA CTGATTGTGC GTGGCTACCT CACTTCCCAA | 1620 |
| GCTATTATCC AACCACAGAA TATGGATTCG GGAATTCTGA AATTACGGGT ATCAGCACGC | 1680 |
| GAAATAGGGG ATATCCGCTA TGAAGAAAAA CGGGATGGGA AGTCTGCCGA GGGCAGTATT | 1740 |
| AGTGCATTCA ATAACAAATT TCCCTTATAT AGGAACAAAA TTCTCAATCT TCGCGATGTA | 1800 |
| GAGCAGGGCT TGGAAAACCT GCGTCGTTTG CCGAGTGTTA AAACAGATAT TCAGATTATA | 1860 |
| CCGTCCGAAG AAGAAGGCAA AAGCGATTTA CAGATCAAAT GGCAGCAGAA TAAACCCATA | 1920 |
| CGGTTCAGTA TCGGTATAGA TGATGCGGGC GGCAAAACGA CCGGCAAATA TCAAGGAAAT | 1980 |
| GTCGCTTTAT CGTTCGATAA CCCTTTGGGC TTAAGCGATT TGTTTTATGT TTCATATGGA | 2040 |
| CGCGGTTTGG TGCACAAAAC GGACTTGACT GATGCCACCG GTACGGAAAC TGAAAGCGGA | 2100 |
| TCCAGAAGTT ACAGCGTGCA TTATTCGGTG CCCGTAAAAA AATGGCTGTT TTCTTTTAAT | 2160 |
| CACAATGGAC ATCGTTACCA CGAAGCAACC GAAGGCTATT CCGTCAATTA CGATTACAAC | 2220 |
| GGCAAACAAT ATCAGAGCAG CCTGGCCGCC GAGCGCATGC TTTGGCGTAA CAGGTTTCAT | 2280 |
| AAAACTTCAG TCGGAATGAA ATTATGGACA CGCCAAACCT ATAAATACAT CGACGATGCC | 2340 |
| GAAATCGAAG TGCAACGCCG CCGCTCTGCA GGCTGGGAAG CCGAATTGCG CCACCGTGCT | 2400 |
| TACCTCAACC GTTGGCAGCT TGACGGCAAG TTGTCTTACA AACGCGGGAC CGGCATGCGC | 2460 |
| CAAAGTATGC CCGCACCTGA AGAAAACGGC GGCGGTACTA TTCCAGGCAC ATCCCGTATG | 2520 |
| AAAATCATAA CCGCCGGATT GGATGCAGGG GCCCCGTTTA TGTTGGGCAA ACAGCAGTTT | 2580 |
| TTCTACGCAA CCGCCATTCA AGCTCAATGG AACAAAACGC CTTTGGTTGC CCAAGACAAG | 2640 |
| TTGTCTATCG GCAGCCGCTA CACCGTTCGC GGATTTGATG GGGAGCAGAG TCTTTTCGGA | 2700 |

WO 98/02547 PCT/FR97/01295 60 GAGCGAGGTT TCTACTGGCA GAATACTITA ACTTGGTATT TTCATCCGAA CCATCAGTTC 2760 TATCTCGGTG CGGACTATGG CCGCGTATCT GGCGAAAGTG CACAATATGT ATCGGGCAAG 2820 2380 2940 3000 3060

CAGCTGATGG GTGCAGTGGT CGGCTTCAGA GGAGGGCATA AAGTAGGCGG TATGTTTGCT TATGATCTGT TTGCCGGCAA GCCGCTTCAT AAACCCAAAG GCTTTCAGAC GACCAACACC GTTTACGGCT TCAACTTGAA TTACAGTTTC TAACCTCTGA ATTTTTTTAC TGATATTTAG ACGGTCTTTC CTTATCCTCA GACTGTCAAA CTTTACCTAC GTACTTGGCG CGCAGTACGT TCATCTTCAA AATGGAATAG ACATGAATAA AGGTTTACAT CGCATTATCT TTAGTAAAAA 3120 GCACAGCACC ATGGTTGCAG TAGCCGAAAC TGCCAACAGC CAGGGCAAAG GTAAACAGGC 3180 AGGCAGTTCG GTTTCTGTTT CACTGAAAAC TTCAGGCGAC CTTTGCGGCA AACTCAAAAC 3240 CACCCTTAAA ACCTTGGTCT GCTCTTTGGT TTCCCTGAGT ATGGTATTGC CTGCCCATGC 3300 CCAAATTACC ACCGACAAAT CAGCACCTAA AAACCAGCAG GTCGTTATCC TTAAAACCAA 3360 CACTGGTGCC CCCTTGGTGA ATATCCAAAC TCCGAATGGA CGCGGATTGA GCCACAACCG 3420 CTATACGCAG TITGATGTTG ACAACAAAGG GGCAGTGTTA AACAACGACC GTAACAATAA 3480 TCCGTTTCTG GTCAAAGGCA GTGCGCAATT GATTTTGAAC GAGGTACGCG GTACGGCTAG 3540 CAAACTCAAC GGCATCGTTA CCGTAGGCGG TCAAAAGGCC GACGTGATTA TTGCCAACCC 3600 CAACGGCATT ACCGTTAATG GCGGCGGCTT TAAAAATGTC GGTCGGGGCA TCTTAACTAT 3660 CGGTGCGCCC CAAATCGGCA AAGACGGTGC ACTGACAGGA TTTGATGTGC GTCAAGGCAC 3720 ATTGACCGTA GGAGCAGCAG GTTGGAATGA TAAAGGCGGA GCCGACTACA CCGGGGTACT 3780 TGCTCGTGCA GTTGCTTTGC AGGGGAAATT ACAGGGTAAA AACCTGGCGG TTTCTACCGG 3840 TCCTCAGAAA GTAGATTACG CCAGCGGCGA AATCAGTGCA GGTACGGCAG CGGGTACGAA 3900 ACCGACTATT GCCCTTGATA CTGCCGCACT GGGCGGTATG TACGCCGACA GCATCACACT 3960 GATTGCCAAT GAAAAAGGCG TAGGCGTCAA AAATGCCGGC ACACTCGAAG CGGCCAAGCA 4020 ATTGATTGTG ACTTCGTCAG GCCGCATTGA AAACAGCGGC CGCATCGCCA CCACTGCCGA 4080

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

WO 98/02547

PCT/FR97/0129

| CGGCACCGAA GCTTCACCGA CTTATCTCTC CATCGAAAACC ACCGAAAAAG GAGCGGCAGG | 4140 |
|--|------|
| CACATTTATC TCCAATGGTG GTCGGATCGA GAGCAAAGGC TTATTGGTTA TTGAGACGGG | 4200 |
| AGAAGATATC AGCTTGCGTA ACGGAGCCGT GGTGCAGAAT AACGGCAGTC GCCCAGCTAC | 4260 |
| CACGGTATTA AATGCTGGTC ATAATTTGGT GATTGAGAGT AAAACTAATG TGAACAATGC | 4320 |
| CAAAGGCTCG GCTAATCTGT CGGCCGGCGG TCGTACTACG ATCAATGATG CTACTATTCA | 4380 |
| AGCGGGCAGT TCCGTGTACA GCTCCACCAA AGGCGATACT GAATTGGGTG AAAATACCCG | 4440 |
| TATTATTGCT GAAAACGTAA CCGTATTATC TAACGGTAGT ATTGGCAGTG CTGCTGTAAT | 4500 |
| TGAGGCTAAA GACACTGCAC ACATTGAATC GGGCAAACCG CTTTCTTTAG AAACCTCGAC | 4560 |
| CGTTGCCTCC AACATCCGTT TGAACAACGG TAACATTAAA GGCGGAAAGC AGCTTGCTTT | 4620 |
| ACTGGCAGAC GATAACATTA CTGCCAAAAC TACCAATCTG AATACTCCCG GCAATCTGTA | 4680 |
| TGTTCATACA GGTAAAGATC TGAATTTGAA TGTTGATAAA GATTTGTCTG CCGCCAGCAT | 4740 |
| CCATTTGAAA TCGGATAACG CTGCCCATAT TACCGGCACC AGTAAAACCC TCACTGCCTC | 4800 |
| AAAAGACATG GGTGTGGAGG CAGGCTTGCT GAATGTTACC AATACCAATC TGCGTACCAA | 4860 |
| CTCGGGTAAT CTGCACATTC AGGCAGCCAA AGGCAATATT CAGCTTCGCA ATACCAAGCT | 4920 |
| SAACGCAGCC AAGGCTCTCG AAACCACCGC ATTGCAGGGC AATATCGTTT CAGACGGCCT | 4980 |
| TCATGCTGTT TCTGCAGACG GTCATGTATC CTTATTGGCC AACGGTAATG CCGACTTTAC | 5040 |
| CGGTCACAAT ACCCTGACAG CCAAGGCCGA TGTCAATGCA GGATCGGTTG GTAAAGGCCG | 5100 |
| FOTGAAAGCA GACAATACCA ATATCACTTC ATCTTCAGGA GATATTACGT TGGTTGCCGG | 5160 |
| CAACGGTATT CAGCTTGGTG ACGGAAAACA ACGCAATTCA ATCAACGGAA AACACATCAG | 5220 |
| CATCAAAAAC AACGGTGGTA ATGCCGACTT AAAAAACCTT AACGTCCATG CCAAAAGCGG | 5280 |
| GCATTGAAC ATTCATTCCG ACCGGGCATT GAGCATAGAA AATACCAAGC TGGAGTCTAC | 5340 |
| CATAATACG CATCTTAATG CACAACACGA GCGGGTAACG CTCAACCAAG TAGATGCCTA | 5400 |

| | | | , . | | | |
|------------|--------------------|------------|------------|------------|------------|------|
| CGCACACCGT | CATCTAAGCA | TTACCGGCAG | CCAGATTTGG | CAAAACGACA | AACTGCCTTC | 5460 |
| TGCCAACAAG | CTGGTGGCTA | ACGGTGTATT | GGCACTCAAT | GCGCGCTATT | CCCAAATTGC | 5520 |
| CGACAACACC | ACGCTGAGAG | CGGGTGCAAT | CAACCTTACT | GCCGGTACCC | CCCTAGTCAA | 5580 |
| GCGCGGCAAC | ATCAATTGGA | GTACCGTTTC | GACCAAGACT | TTGGAAGATA | ATGCCGAATT | 5640 |
| AAAACCATTG | GCCGGACGGC | TGAATATTGA | AGCAGGTAGC | GGCACATTAA | CCATCGAACC | 5700 |
| TGCCAACCGC | ATCAGTGCGC | ATACCGACCT | GAGCATCAAA | ACAGGCGGAA | AATTGCTGTT | 5760 |
| GTCTGCAAAA | GGAGGAAATG | CAGGTGCGCC | TAGTGCTCAA | GTTTCCTCAT | TGGAAGCAAA | 5820 |
| AGGCAATATC | CGTCTGGTTA | CAGGAGAAAC | AGATTTAAGA | GGTTCTAAAA | TTACAGCCGG | 5880 |
| TAAAAACTTG | GTTGTCGCCA | CCACCAAAGG | CAAGTTGAAT | ATCGAAGCCG | TAAACAACTC | 5940 |
| ATTCAGCAAT | TATTTTCCTA | CACAAAAAGC | GGCTGAACTC | AACCAAAAAT | CCAAAGAATT | 6000 |
| GGAACAGCAG | ATTGCGCAGT | TGAAAAAAG | CTCGCCTAAA | AGCAAGCTGA | TTCCAACCCT | 6060 |
| GCAAGAAGAA | CGCGACCGTC | TOGOTTTOTA | TATTCAAGCC | ATCAACAAGG | AAGTTAAAGG | 6120 |
| TAAAAAACCC | <u></u> ÀAAGGCAAAG | AATACCTGCA | AGCCAAGCTT | TCTGCACAAA | ATATTGACTT | 6180 |
| GATTTCCGCA | CAAGGCATCG | AAATCAGCGG | TTCCGATATT | ACCGCTTCCA | AAAAACTGAA | 6240 |
| CCTTCACGCC | GCAGGCGTAT | TGCCAAAGGC | AGCAGATTCA | GAGGCGGCTG | CTATTCTGAT | 6300 |
| TGACGGCATA | ACCGACCAAT | ATGAAATTGG | CAAGCCCACC | TACAAGAGTC | ACTACGACAA | 6360 |
| AGCTGCTCTG | AACAAGCCTT | CACGTTTGAC | CGGACGTACG | GGGGTAAGTA | TTCATGCAGC | 6420 |
| TGCGGCACTC | GATGATGCAC | GTATTATTAT | CGGTGCATCC | GAAATCAAAG | CTCCCTCAGG | 6480 |
| CAGCATAGAC | ATCAAAGCCC | ATAGTGATAT | TGTACTGGAG | GCTGGACAAA | ACGATGCCTA | 6540 |
| TACCTTCTTA | AAAACCAAAG | GTAAAAGCGG | CAAAATCATC | AGAAAAACCA | AGTTTACCAG | 6600 |
| CACCCGCGAC | CACCTGATTA | TGCCAGCCCC | CGTCGAGCTG | ACCGCCAACG | GTATCACGCT | 6660 |
| TCAGGCAGGC | GGCAACATCG | AAGCTAATAC | CACCCGCTTC | AATGCCCCTG | CAGGTAAAGT | 6720 |
| TACCCTGGTT | GCGGGTGAAG | AGCTGCAACT | GCTGGCAGAA | GAAGGCATCC | ACAAGCACGA | 6780 |

PCT/FR97/01295

WO 98/02547

WO 98/02547



| GTTGGATGT | C CAAAAAAGCC | GCCGCTTTAT | . CGGCYLCYYC | GTAGGTAAGA | GCAATTACAG | 6840 |
|------------|--------------|------------|--------------|------------|------------|------|
| TAAAAACGAA | CTGAACGAAA | CCAAATTGCC | TGTCCGCGTC | GTCGCCCAAA | CTGCAGCCAC | 6900 |
| CCGTTCAGGG | TGGGATACCG | TGCTCGAAGG | TACCGAATTC | AAAACCACGC | TGGCCGGTGC | 6960 |
| CGACATTCAC | GCAGGTGTAG | GCGAAAAAGC | CCGTGTCGAT | GCGAAAATTA | TCCTCAAAGG | 7020 |
| CATTGTGAAC | CGTATCCAGT | CGGAAGAAAA | ATTAGAAACC | AACTCAACCG | TATGGCAGAA | 7080 |
| ACAGGCCGGA | CGCGGCAGCA | CTATCGAAAC | GCTAAAACTG | CCCAGCTTCG | AAAGCCCTAC | 7140 |
| TCCGCCCAAA | TTGTCCGCAC | CCGGCGGCTA | TATCGTCGAC | ATTCCGAAAG | GCAATCTGAA | 7200 |
| AACCGAAATC | GAAAAGCTGT | CCAAACAGCC | CGAGTATGCC | TATCTGAAAC | AGCTCCAAGT | 7260 |
| AGCGAAAAAC | ATCAACTGGA | ATCAGGTGCA | GCTTGCTTAC | GACAGATGGG | ACTACAAACA | 7320 |
| GGAGGGCTTA | ACCGAAGCAG | GTGCGGCGAT | TATCGCACTG | GCCGTTACCG | TGGTCACCTC | 7380 |
| AGGCGCAGGA | ACCGGAGCCG | TATTGGGATT | AAACGGTGCG | GCCGCCGCCG | CAACCGATGC | 7440 |
| AGCATTCGCC | TCTTTGGCCA | GCCAGGCTTC | CGTATCGTTC | ATCAACAACA | AAGGCGATGT | 7500 |
| CGGCAAAACC | CTGAAAGAGC | TGGGCAGAAG | CAGCACGGTG | AAAAATCTGG | TGGTTGCCGC | 7560 |
| CGCTACCGCA | GGCGTAGCCG | ACAAAATCGG | CGCTTCGGCA | CTGAACAATG | TCAGCGATAA | 7620 |
| GCAGTGGATC | AACAACCTGA | CCGTCAACCT | AGCCAATGCG | GGCAGTGCCG | CACTGATTAA | 7680 |
| TACCGCTGTC | AACGGCGGCA | GCCTGAAAGA | CAATCTGGAA | GCGAATATCC | TTGCGGCTTT | 7740 |
| GGTCAATACC | GCGCATGGAG | AAGCAGCCAG | TAAAATCAAA | CAGTTGGATC | AGCACTACAT | 7800 |
| AGTCCACAAG | ATTGCCCATG | CCATAGCGGG | CTGTGCGGCA | GCGGCGGCGA | ATAAGGGCAA | 7860 |
| GTGTCAGGAT | GGTGCGATAG | GTGCGGCTGT | GGGCGAGATA | GTCGGGGAGG | CTTTGACAAA | 7920 |
| CGGCAAAAAT | CCTGACACTT | TGACAGCTAA | AGAACGCGAA | CAGATTTTGG | CATACAGCAA | 7980 |
| ACTGGTTGCC | GGTACGGTAA | GCGGTGTGGT | CGGCGGCGAT | GTAAATGCGG | CGGCGAATGC | 8040 |
| GGCTGAGGTA | GCGGTGAAAA | ATAATCAGCT | TAGCGACAAA | GAGGGTAGAG | AATTTGATAA | 8100 |

| | | | | 73 | | | |
|---|------------|--------------|------------|------------|------------|------------|------|
| - | CGAAATGAC | T GCATGCGCCA | AACAGAATAA | TCCTCAACTG | TGCAGAAAAA | ATACTGTAAA | 8160 |
| | AAAGTATCA | A AATGTTGCTG | ATAAAAGACT | TGCTGCTTCG | ATTGCAATAT | GTACGGATAT | 8220 |
| | ATCCCGTAG | T ACTGAATGTA | GAACAATCAG | AAAACAACAT | TTGATCGATA | GTAGAAGCCT | 8280 |
| - | TCATTCATC | T TGGGAAGCAG | GTCTAATTGG | TAAAGATGAT | GAATGGTATA | AATTATTCAG | 8340 |
| (| CAAATCTTA | C ACCCAAGCAG | ATTTGGCTTT | ACAGTCTTAT | CATTTGAATA | CTGCTGCTAA | 8400 |
| ž | ATCTTGGCT | T CAATCGGGCA | ATACAAAGCC | TTTATCCGAA | TGGATGTCCG | ACCAAGGTTA | 8460 |
| 7 | TACACTTAT | T TCAGGAGTTA | ATCCTAGATT | CATTCCAATA | CCAAGAGGGT | TTGTAAAACA | 8520 |
| Ä | AATACACC | I ATTACTAATG | TCAAATACCC | GGAAGGCATC | AGTTTCGATA | CAAACCTAAA | 8580 |
| 2 | AGACATOTO | GCAAATGCTG | ATGGTTTTAG | TCAAGAACAG | GGCATTAAAG | GAGCCCATAA | 8640 |
| c | CGCACCAA | TTTATGGCAG | AACTAAATTC | ACGAGGAGGA | CGCGTAAAAT | CTGAAACCCA | 8700 |
| 2 | ACTGATAT | GAAGGCATTA | CCCGAATTAA | ATATGAGATT | CCTACACTAG | ACAGGACAGG | 8760 |
| 7 | 'AAACCTGAT | r ggtggattta | AGGAAATTTC | AAGTATAAAA | ACTGTTTATA | АТССТААААА | 8820 |
| A | TTTTCTGAT | GATAAAATAC | TTCAAATGGC | TCAAAATGCT | GCTTCACAAG | GATATTCAAA | 8880 |
| Α | GCCTCTAAA | ATTGCTCAAA | ATGAAAGAAC | TAAATCAATA | TCGGAAAGAA | AAAATGTCAT | 8940 |
| Τ | CAATTCTC2 | GAAACCTTTG | ACGGAATCAA | ATTTAGATCA | TATTTTGATG | TAAATACAGG | 9000 |
| Ą | AGAATTACA | AACATTCACC | CAGAATAATT | TAAAGGAAAA | ATTATGAAAA | ATAATATTT | 9060 |
| τ | СТАААСТТА | TAAAAAATAA | СТАТАААТАА | CAACCATTTT | GTTATTTCGA | TTTTTTTGA | 9120 |
| A | ACAATTTAC | CAATTTGAAA | CTAAAGATAC | GCTTTTAGAG | TGTTTTAAAA | ATATTACAAC | 9180 |
| Т | 'ACCGGACAT | TTTGGÄGTAA | TAGGTGCTCA | ATATGAAAAA | ATAGATGCTA | CCAGATGGAT | 9240 |
| т | GGAGATTAT | GAAGAGGTAA | ATGGATTTGA | GTATATTGAT | AAAGCTCCTT | CTATTTATTT | 9300 |
| Т | TCAGTTGGA | GATGATTTCA | ATCCTGAAGA | ATTAATTATA | CCTATTAATT | TAGCATATCA | 9360 |
| Т | ТАСТТТААТ | ATTGCAATAT | CTGATTTCTT | AATAGCTCAC | CCTGAATATC | AAAAAAGTG | 9420 |
| Т | AAAGAAATA | СААААААСАТ | ATTCTCAAAC | AAACTGTAGC | CTGCATGAAA | CCTAAAATCC | 9480 |

PCT/FR97/01295

WO 98/02547

| ··· | |
|--|-------|
| ATGCGTAAGG TGTGTGCTTC AGCACGCACG CGTTCCATGA TTTACGGCTC AATGCCGTCT | 9540 |
| GAAAAGCTCA CAATTTTCA GACGGCATTT GTTATGCAAG TAAATATTCA GATTCCCTAT | 9600 |
| ATACTGCCCA GACGCGTGCG TGCTGAAGAC ACCCCCTACG CTTGCTGCAG AACTTTCGGG | 9660 |
| TAMAACCGGT GTGAGCATTA GCGCACCGTA TGCCAATGAG AACAGTCGCA TCCTGCTCAG | 9720 |
| CACCACGGAT ATCAGTTCGG AAAACGGCAA AATCAAAATT CAATCTTACG GTGACCAATA | 9780 |
| TTACTATGCG AGACAGAGCG AACTCTATAC CTTTGAACGC CGCAGCTACA AAACTGGCAA | 9840 |
| ATGGTACAAC CGCAAACACA TTACCGAAGT CAAAGAACAC AAAAACGCCA AGCCCGACGC | 9900 |
| AGTAAACCTC AGGGCATCCC AAGGCATCGA CATCAAATCT GGTGGCAGCA TCGACGCCTA | 9960 |
| CGCCACCGCA TTCGATGCCC CCAAAGGCAG CATTAACATC GAAGCCGGGC GGAAATTGAC | 10020 |
| ACTICTATGCC GTAGAAGAGC TCAACTACGA CAAACTAGAC AGCCAAAAAA GGCGCAGATT | 10080 |
| TCTCGGCATC AGCTACAGCA AAGCACACGA CACCACCACC CAAGTCATGA AAACCGCGCT | 10140 |
| GCCCTCAAGG GTAGTTGCAG AATCAGCCAA CCTCCAATCG GGCTGGGATA CCAAACTGCA | 10200 |
| AGGCACACAG TTTGAAACCA CACTGGGTGG CGCAACCATA CGCGCAGGCG TAGGTGAGCA | 10260 |
| GGCACGGGCA GATGCCAAGA TTATCCTCGA AGGGATCAAA AGCAGCATCC ACACAGAAAC | 10320 |
| CGTGAGCAGC AGCAAATCTA CTCTATGGCA AAAACAGGCA GGACGGGGCA GTAACATCGA | 10380 |
| AACCTTGCAA TTGCCGAGTT TCACCGGTCC CGTTGCGCCC GTACTGTCCG CACCCGGCGG | 10440 |
| TTACATTGTC GACATTCCGA AAGGCAATCT GAAAACCCAA ATCGAAACCC TCACCAAGCA | 10500 |
| GCCCGAGTAT GCTTATTTGA AACAACTTCA AGTTGCGAAA AACATCAACT GGAATCAGGT | 10560 |
| GCAGCTTGCT TACGATAAAT GGGACTACAA ACAGGAGGGC ATGACACCCCG CAGCAGCAGC | 10620 |
| TGTCGTCGTT ATCGTCGTAA CCGTATTGAC CTACGGTGCA CTGTCCGCCC CGGCAGCCGC | 10680 |
| CGGAACGGCG GGCGCGGCAG GCGCAGGAGC GGGAGGAGCC GCAGCAGGAA CGGCAGCCGG | 10740 |
| AACTGGAGTA GCAGCAGGAA CGGCAGCCAC AACCGGAGTA GCAGCAGGCA CATCAGCTGC | 10800 |
| | |

| AGCTATCACC | ACAGCCGCAG | GCAAAGCCGC | 75 ACTGGCCAGT | CTCGCCAGCC | AAGCCGCAGT | 10860 |
|------------|------------|------------|------------------|------------|------------|-------|
| TTCCCTCATC | AACAACAAAG | GAGACATAAA | CCATACCCTG | AAAGAACTGG | GCAAAAGCAG | 10920 |
| CACCGTCAGA | CAGGCCGCÇA | CCGCCGCCGT | AACCGCAGGC | GTACTGCAGG | GCATAAGCGG | 10980 |
| GCTGAACACC | CAAGCAGCCG | AAGCCGTCAG | CAAACATTTT | CACAGTCCCG | CAGCAGGCAA | 11040 |
| ACTGACCGCT | AACCTGATCA | ACAGCACCGC | TGCCGCAAGT | GTCCATACCG | CCATCAACGG | 11100 |
| CGGCAGCCTG | AAAGACAACT | TGGGCGATGC | CGCACTGGGT | GCGATAGTCA | GTACCGTACA | 11160 |
| CGGAGAAGTA | GCGAGCAAAA | TCAAATTTAA | TCTCAGCGAA | GACTACATTG | CCCACAAGAT | 11220 |
| AGCCCATGCC | GTAGCAGGCT | GTGCATCGGC | GGTAGCAAAT | AAAGGCAAAT | GTCGGGACGG | 11280 |
| CGCAATCGGC | GCGGCAGTCG | GCGAGATGGT | GGGAGAAACC | CTGTTGGACG | GACGCGATGT | 11340 |
| AGGCAAACTG | TCACCCCAAG | AACGCCAAAA | AGTCATAGCC | TACTCGCAGA | TTATCGCAGG | 11400 |
| CAGCGCAGTG | GCATTGGTTA | AAGGGGATGT | GAATACGGCG | GTGAATGCGG | CTACTGTGGC | 11460 |
| AGTGGAGAAT | AATAGTCTTT | TAGCTCGCAG | GAGGGTAAAT | ATACGTTGGA | CTCCGCGACA | 11520 |
| AGAATTGGAA | CATGAATATG | CCATTCTTGA | AATCCAGGCC | ATTACCAATC | AAATCCGAAG | 11580 |
| GCTGGATCCG | AAATTTAACG | GGATTGCTAT | TCTGAGGACT | CCTGGAGAGC | CGTGGACAAG | 11640 |
| ACATGATGTA | CAAACATACA | GGCAATATTA | TAATCAATTA | AGGGAATCCA | GAGGCTTTGC | 11700 |
| TGTTGAACCA | ATTTATAGAA | TCAGGATAAA | CAACGGCAAT | GAATTTAACC | GTATCATGTC | 11760 |
| ATCAAAATAC | CCTTATAATG | AGCTTTATGT | AGCCAATCCT | AAATCGGCGA | CGGGGTATTT | 11820 |
| TAGGGTAGAT | TCGTATGATC | CTGCGACAAG | GGAAATTATT | TCAAGAAAAT | TTACCCAATT | 11880 |
| TTCTCAAATC | CAAGAAAGTA | CGGGGATTGG | TTATATCAAG | GAGGCTGTTA | GAAAATATAG | 11940 |
| CCCTGGTACT | GTCATTTCCA | ATGTTCCAAG | TACACCTACT | ACGATAAGAG | GAAGAAAGCT | 12000 |
| TGAAGGAAAA | CTTATTTTAG | AAGTTCCTGC | TCAGGTCAAT | CCAATTCCAC | AATCTGTATT | 12060 |
| AAGGGCGGCA | CAAGAAGAAA | ATGTTATCAT | TAGAGATACA | ACAGGAAGGA | TTTACAAATG | 12120 |
| AAGAAAGATA | TTTTTTATTG | TGAGCAGTGG | TCTTATGGTT | ATAAGAGACT | TCATAAGCCT | 12180 |

| TITICIGAGA AACAAGCIGA GGAAAAACAT CTTAAAGGGG AGTTATATAC TGCCGTAATA | 12240 |
|---|-------|
| GGTTCGGCGA CACAACCTGA ATATGTAATT ACCTTGCGAG AGGAAGTAGG TTTTTTTTCG | 12300 |
| GTAAATTTTT TCGATAAATT TGGAAGGGAT TATTTAACCC ATCAATTTCA AAAATATTCC | 12360 |
| AATTCGAATT ATTATTTTCT TTCTATGGCT GTATGGAGAG ATTATATAAC TTTGGAATCT | 12420 |
| CATGACTTAG CAGAAGGATA TACTTATTTC TTCAATGAAA ATACGGATGA TTGCTATGTT | 12480 |
| TTGAAACAAG ATTITATTAA TAATGAGCGA TATGAAAAAA CAGAATTATA TTCCCAAAAA | 12540 |
| GATAAGGTAA TICTATTICC AAAGITTGGT GAATATGATT TGGTGTTAAA TCCGGACATT | 12600 |
| ATTTAATTAA GTTTTAAGGC CGTCTGAAAA AAATTTCAAA CGGCTTTTAT TATTGGGTTT | 12660 |
| GGAATCTGAG GATAAAGCTG ATAAAAACCA GGAAATTATC AGATTGCTAT ATACGTATTG | 12720 |
| TTGTACAGAC TAAAGGCAGC AATCAAATCA CTATTGCTTA CCCACAAAAA TAAATTGATT | 12780 |
| ATATEGAATA ATCATGAATA AGAGAATGAA AATGTGTCCT GCTTGTCAAC AAGGCTATCT | 12840 |
| CTACCATTCG AAACCTAAAT ATCTTCATGA TGAAATTATT CTGTGTGATG AATGCGATGC | 12900 |
| AGTATGGCTC AAAGGTATGA ATATATTITA TGGAGAATAT GAAAAAGATT TITATTCITA | 12960 |
| TGTTCCTTTC ATGGAATCCC AAGGTATAAC GAGTGAATGT ATTTGGGAAG GAGATTTGTT | 13020 |
| TGATCATCCA TATTATGAAG ATGAAAACTC AAATGATATG GATTGATGGA AATTTTAAGC | 13080 |
| CTGCGTAGGT ACGATTAGCC ATCAAACGGC GTAATCATAC GCAAGATTAT CAACAGAGAG | 13140 |
| GGCTGGCAGC GATATACCAC CCACAAGATT GCCCATGCCA TAGCGGGCTG TGCGGCAGCG | 13200 |
| GCGGCGAATA AGGGCAAGTG TCAGGATGGT GCGATAGGCG CTGCAGTCGG TGAGATTGTT | 13260 |
| GGTGAGGCTT TGGTTAAGAA TACTGATTTC AGTCGTATGA GTGCGACCGA AATCGAAAAA | 13320 |
| GCTAAAGCGA AGATTACTGC CTATTCAAAA CTGGTTGCCG GCACTGCGTC TGCCGTTGTA | 13380 |
| GGCGGGGATG TGAATACAGC GGCGAATGCG GCACAGATAG CGGTGGAGAA TAATACTTTG | 13440 |
| TATCCTAGAT GCGTTGGTGC AAAGTGTGAT GAATTTCAAA AGGAACAACA AAAATGGATA | 13500 |

| 77 CGTGAAAATC CTGAAGAATA TCGAGAAGTT TTGCTTTTTC AGACAGGATT TATTCCAATT | 13560 |
|--|-------|
| ATCGGTGATA TACAGAGTTT TGTACAAGCA CAGACCGCTG CCGATCACCT GTTTGCTTTG | 13620 |
| CTGGGTGTGG TTCCGGGTAT CGGTGAATCG ATACAGGCCT ATAAAGTAGC GAAAGCGGCA | 13680 |
| AAAAATTTAC AAGGCATGAA AAAAGCCTTG GACAAGGCAG CAACCGTTGC CACTGCACAG | 13740 |
| GGCTATGTCA GCAAAACCAA AATCAAAATC GGTCAAACTG AATTAAGGGT TACTGCAGCA | 13800 |
| ACTGACAAAC AATTGCTGAA AGCTATTGGC GAAGGAAGGG ACACGACAGG TAAAATGACC | 13860 |
| GAGCAGTTAT TTGACTCTTT AGCTAAACAA AATGGCTTCA GAGTGCTTTC GGGCGGCAAA | 13920 |
| TACGGCGGAA ATAACGGTTT TGATCATGTA TGGCAGGCTG CCGATGGTAG TGTCGTTTTG | 13980 |
| ATTGTAGAAA GTAAGCAGAT TAGGAACGGT ACGGTACAGC TGAATCCGAA TGGTGCGGGT | 14040 |
| GGATATACGC AAATGAGTGA GGATTGGATT AGACAAGTTT TAGATCAATT ACCCGATGGT | 14100 |
| AGTCCCGCTA AAGCTGCTGT CTTCAAAGCA AATAAGAACG GCACATTAAA AACAGCAATA | 14160 |
| GCAGGCGTTG ATCGTCAAAC AGGTAAGGCC GTTATTCTTC CTGTCAAAGT TCCTTCTAAA | 14220 |
| ACCAATATAA GGAGATAACA ATGGGGCACA ATATGATGAC CACCCAAAAA TGGTATGAGC | 14280 |
| ATATTACTAA TGTAATCATA GGCAATACTG CTAATTTCAA TAGCGGTTGC CTTGACTCTA | 14340 |
| TAGATTATGT AGATGAAAGA AAAGGCGTTC CGCTTGCAGC TATGCAACAT ATTTTCATGG | 14400 |
| ACCITIAGAGE TGCAGCTTCC CATGCCTATC TATTTGAACA TGATCTTAAG AAATTCAAGC | 14460 |
| AATATGCTTA TGTTGCAGGA AAGCTGGGGG TTTTGCTGAG TGTAAATTCT ACAGACCCTG | 14520 |
| AACCOTTCTT CTTTCCCTGT GACATGCTCA ACATTCAAAA TCCGATGTTT CTGATGCTGA TGAGCGACAG CCCACAGCTG CGTGAGTTTC TGGTGCGCAA TATCGACAAC ATCGCCAACG | 14580 |
| ATACAGAAGC CTITATAAAC CGCTACGACC TCAACCGGCA TATGATTTAC AATACTCTGC | 14640 |
| TGATGGTGGA GGGTAAGCAG CTTGATCGGT TGAAACAACG TAGCGAGAAA GTCTTGGCGC | 14760 |
| ATCCCACCCC TAGCAAATGG CTGCAAAAGC GGTTGTACGA TTACCGCTTC TTCCTCGCTT | 14820 |
| CCCCGAACA GGATGCCGAG GCAATGAAAG CCGCCTTAGA GCCGCTTTTC GATAAAAAA | 14880 |
| The state of the s | |

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

WO 98/02547

PCT/FR97/01295

78

| CCGCGCGTAT | GGCTGCCAAA | GAAACATTGT | CCTATTTCGA | TTTCTACCTG | CAGCCGCAAA | 14940 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------|
| TCGTTACCTA | CECCAAAATC | GCATCCATGC | ACGGTTTCGA | TTTGGGCATA | GATCAAGAAA | 15000 |
| TCTCACCGAG | GGATTTGATT | GTTTACGATC | CGCTGCCGGC | AGACGAATAT | CAAGACATCT | 15060 |
| TCGATTTTAT | GAAACAGTAT | GACTTGTCTT | ACCCGTATGA | ATATCTGCAG | GATTGGATAG | 15120 |
| ATTACTATAC | GTTCAAAACC | GATAAGCTGG | TATTTGGTAA | CGCGAAGCGA | GAGTGAGCCG | 15180 |
| TAÁAACTCTG | AGCTCCTGTT | TTATAGATTA | CAACTTTAGG | CCGTCTTAAA | GCTGAAAGAT | 15240 |
| TTTCGAAAGC | TATAAATTGA | AGCCCTTCCA | CAGTACATAG | ATCTGTGTTG | TGGCGGGGCT | 15300 |
| TTACCACGCT | GATTGCCGGA | GAAGAACTCA | ACCTGCTGGC | AAAACAAGGC | ATGAGATCTT | 15360 |
| TGCAATAACA | TGAGTTGAGA | CCTTTGCAAA | AAAGCCCTTC | CCCGACATCC | GAAACCCAAA | 15420 |
| CACAGGATTT | CSGCTGTTTT | CGTACCAAAT | ACCTCCTAAT | TTTACCCAAA | TACCCCCTTA | 15480 |
| ATCCTCCTCG | GACACCCGAT | AATCAGGCAT | CCGGGCTGCC | TTTTAGGCGG | CAGCGGGCGC | 15540 |
| ATTTAGCCTG | TTGGCCGCTT | TCAACAGGTT | CAAACACATC | GCCTTCAGGT | GGCTTTGCGC | 15600 |
| ACTCACTTTG | TCATTTCCAA | | | | | 15620 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 37:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 580 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Protein
 - (B) EMPLACEMENT:1..580
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 37:

Met Lys Phe Pro Ala Pro Cys Leu Leu Val Ile Leu Ala Val Ile 1 5 10 15

79 Pro Leu Lys Thr Leu Ala Ala Asp Glu Asn Asp Ala Glu Leu Ile Arg 20 25 Ser Met Gin Arg Gin Gin His Ile Asp Ala Glu Leu Leu Thr Asp Ala 4 0 Asn Val Arg Phe Glu Gln Pro Leu Glu Lys Asn Asn Tyr Val Leu Ser 55 Glu Asp Glu Thr Pro Cys Thr Arg Val Asn Tyr Ile Ser Leu Asp Asp 70 75 Lys Thr Ala Arg Lys Phe Ser Phe Leu Pro Ser Val Leu Met Lys Glu 85 90 Thr Ala Phe Lys Thr Gly Met Cys Leu Gly Ser Asn Asn Leu Ser Arg 100 105 Leu Gln Lys Ala Ala Gln Gln Ile Leu Ile Val Arg Gly Tyr Leu Thr 115 120 Ser Gln Ala Ile Ile Gln Pro Gln Asn Met Asp Ser Gly Ile Leu Lys 135 140 Leu Arg Val Ser Ala Gly Glu Ile Gly Asp Ile Arg Tyr Glu Glu Lys 150 155 Arg Asp Gly Lys Ser Ala Glu Gly Ser Ile Ser Ala Phe Asn Asn Lys 165 170 Phe Pro Leu Tyr Arg Asm Lys Ile Leu Asm Leu Arg Asp Val Glu Glm 185 Gly Leu Glu Asn Leu Arg Arg Leu Pro Ser Val Lys Thr Asp Ile Gln 195 200 Ile Ile Pro Ser Glu Glu Glu Gly Lys Ser Asp Leu Gln Ile Lys Trp 210 215 220 Gin Gin Asn Lys Pro Ile Arg Phe Ser Ile Gly Ile Asp Asp Ala Gly

225 230 235 240 Gly Lys Thr Thr Gly Lys Tyr Gln Gly Asn Val Ala Leu Ser Phe Asp

Gly Lys Thr Thr Gly Lys Tyr Gln Gly Asn Val Ala Leu Ser Phe Asp 245 250 255

| Ası | n Pro | c Lə | u G1 26 | | u Səi | r As | p La | 26 | | r Va: | l Ser | Туг | 270 | _ | Gly |
|------------|-----------------|-------------|------------|------------|------------|------------|--------------|------------|------------|------------|------------|--------------|------------|------------|------------|
| Let | ı Val | l Hi: 27 | | s Th | r Asț | Lei | 1 Thi 280 | | Ala | Thi | Gly | 7 Thr 285 | | Thr | Glu |
| Sər | G1 _y | | r Ar | g Səi | г Түг | 295 | | . His | туг | Ser | 7al | | Val | Lys | Lys |
| Trp 305 | | Phe | 9 Sei | Phe | 310 | | Asn | Gly | / His | 315 | | His | Glu | Ala | Thr 320 |
| Glu | Gly | Tyı | Ser | 7 Val | | Туг | Asp | Туг | 330 | | Lys | Gln | Tyr | Gln 335 | Ser |
| Ser | Leu | Ala | 340 | | Arg | Met | Leu | Trp | | Àsn | Arg | Phe | His 350 | Lys | Thr |
| Ser | Val | Gly 355 | | Lys | Leu | Trp | Thr 360 | | Gln | Thr | Tyr | Lys 365 | Tyr | Ilə | Asp |
| Asp | Ala 370 | Glu | Ile | Glu | Val | Gln 375 | Arg | Arg | Arg | Ser | Ala 380 | Gly | Trp | Glu | Ala |
| Glu 385 | Leu | Arg | His | Arg | Ala 390 | Tyr | Leu | Asn | Arg | Trp 395 | Gln | Leu | Asp | Gly | Lys 400 |
| Leu | Ser | Туг | Lys | Arg 405 | Gly | Thr | Gly | Met | Arg 410 | Gln | Ser | Met | Pro | Ala 415 | Pro |
| Glu | Glu | Asn | Gly 420 | Gly | Gly | Thr | Ile | Pro 425 | Gly | Thr | Ser | Arg | Met 430 | Lys | Ile |
| Ile | Thr | Ala 435 | Gly | Leu | Asp | Ala | Ala 440 | Ala | Pro | Phe | Met | Leu 445 | Gly | Lys | Gln |
| Gln | Phe 450 | Phe | туг | Ala | Thr | Ala 455 | Ile | Gln | Ala | Gln | Trp 460 | Asn | Lys | Thr | Pro |
| Leu 465 | Val | Ala | Gln | Asp | Lys 470 | Leu | Ser | Ile | Gly | Ser 475 | Arg | Tyr | Thr | | Arg 480 |
| Glγ | Phe | Asp | Gly | Glu 485 | Gln | Ser | Leu | Phe | Gly 490 | Glu | Arg | Gly | | Tyr 495 | Trp |

81

Gln Asn Thr Leu Thr Trp Tyr Phe His Pro Asn His Gln Phe Tyr Leu 500 505 510

Gly Ala Asp Tyr Gly Arg Val Ser Gly Glu Ser Ala Gln Tyr Val Ser 515 520 525

Gly Lys Gln Leu Met Gly λ la Val Val Gly Phe λ rg Gly Gly His Lys 530 535 540

Val Gly Gly Met Phe Ala Tyr Asp Leu Phe Ala Gly Lys Pro Leu His 545 550 555 560

Lys Pro Lys Gly Phe Gln Thr Thr Asn Thr Val Tyr Gly Phe Asn Leu \$565\$ \$570\$

Asn Tyr Ser Phe 580

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 38:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 1981 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..1981
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 38:

Met Asn Lys Gly Leu His Arg Ile Ile Phe Ser Lys Lys His Ser Thr 1 $$\rm 10$$

Met Val Ala Val Ala Glu Thr Ala Asn Ser Gln Gly Lys Gly Lys Gln 20 25 30

Ala Gly Ser Ser Val Ser Val Ser Leu Lys Thr Ser Gly Asp Leu Cys 35 40 45 WO 98/02547

22

| | | | | | | | | 82 | | | | | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-------------|------------|------------|------------|------------|
| Gly | Lys 50 | Ləu | Lys | Thr | Thr | Ləu 55 | Lys | Thr | Leu | Val | . Суз 60 | Ser | Ləu | Val | Ser |
| Leu 65 | Ser | Met | Val | Ləu | Pro 70 | Ala | His | Ala | Gln | 11e | Thr | Thr | , Yeb | Lys | Ser 80 |
| Ala | Pro | Lys | Asn | Gln 85 | Gln | Val | Val | Ile | Ləu 90 | Lys | Thr | nak | Thr | Gly 95 | Ala |
| Pro | Leu | Val | Asn 100 | Ilə | Gln | Thr | Pro | Asn 105 | Gly | Àrg | Gly | Leu | Ser 110 | His | Asn |
| Arg | Tyr | Thr 115 | Gln | Phe | Asp | Val | Asp 120 | Asn | Lys | Gly | Ala | Val 125 | Leu | Asn | Asn |
| Asp | Arg 130 | Asn | Asn | Asn | Pro | Phe 135 | Leu | Val | Lys | Gly | Ser 140 | Ala | Gln | Leu | Ile |
| Lөи 145 | Asn | Glu | Val | Arg | Gly 150 | Thr | Ala | Ser | Lys | Leu 155 | Asn | Gly | Ile | Val | Thr 160 |
| Val | Gly | Gly | Gln | Lys 165 | Ala | Asp | Val | Ile | Ile 170 | Ala | Asn | Pro | Asn | Gly 175 | Ile |
| Thr | Val | Asn | Gly 180 | Gly | Gly | Phe | Lys | Asn 185 | Val | Gly | Arg | Gly | Ile 190 | Leu | Thr |
| Ile | Gly | Ala 195 | Pro | Gln | Ile | Gly | Lys 200 | Asp | Gly | Ala | Leu | Thr 205 | Gly | Phe | Asp |
| Val | Arg 210 | Gln | Gly | Thr | Leu | Thr 215 | Val | Gly | Ala | Ala | Gly 220 | Trp | Asn | Asp | Lys |
| Gly 225 | Gly | Ala | Asp | Tyr | Thr 230 | Gly | Val | Leu | Ala | Arg 235 | Ala | Val | Ala | Leu | Gln 240 |
| Gly | Lys | Leu | Gln | Gly 245 | Lys | Asn | Leu | Ala | Val 250 | Ser | Thr | Glγ | Pro | Gln 255 | Lys |
| Val | Asp | Tyr | Ala 260 | Ser | Gly | Glu | Ile | Ser 265 | Ala | Gly | Thr | Ala | Ala 270 | Gly | Thr |
| Lys | Pro | Thr 275 | Ile | Ala | Leu | Asp | Thr 280 | Ala | Ala | Leu | Gly | Gly 285 | Met | Tyr | Ala |

| Asp | Ser 290 | | Thr | Leu | Ilə | Ala 295 | Asn | Glu | Lys | Gly | Val 300 | - | Val | Lys | Asn |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|---------------------|------------|------------|------------|
| Ala 305 | Gly | Thr | Ləu | Glu | Ala 310 | Ala | Lys | Gln | Leu | Ile 315 | Val | Thr | Ser | Ser | Gly 320 |
| Arg | Ilə | Glu | Asn | Ser 325 | Gly | Arg | Ile | Ala | Thr 330 | Thr | Ala | Asp | Gly | Thr 335 | Glu |
| Ala | Ser | Pro | Thr 340 | Туг | Leu | Ser | Ilə | Glu 345 | Thr | Thr | Glu | Lys | Gly 350 | Ala | Ala |
| Gly | Thr | Phe 355 | Ile | Ser | Asn | Gly | Gly 360 | Arg | Ile | Glu | Sər | Lys 365 | Gly | Leu | Leu |
| Val | Ile 370 | Glu | Thr | Gly | Glu | Asp 375 | Ile | Ser | Leu | Arg | Asn 380 | Gly | Ala | Val | Val |
| Gln 385 | Asn | Asn | Glγ | Ser | Arg 390 | Pro | Ala | Thr | Thr | Val 395 | Leu | Asn | Ala | Gly · | His 400 |
| Àsn | Leu | Val | Ile | Glu 405 | Ser | Lys | Thr | Asn | Val 410 | Asn | Asn | Ala | Lys | Gly 415 | Ser |
| Ala | Asn | Leu | Ser 420 | Ala | Gly | Gly | Arg | Thr 425 | Thr | Ile | Asn | Asp | Ala 430 | Thr | Ile |
| Gln | Ala | Gly 435 | Ser | Ser | Val | Tyr | Ser 440 | Ser | Thr | Lys | Gly | А s р 445 | Thr | Glu | Leu |
| Gly | Glu 450 | Asn | Thr | Arg | ïle | Ile 455 | Ala | Glu | Asn | Val | Thr 460 | Val | Leu | Ser | Asn |
| Gly 465 | Ser | Ile | Gly | Ser | Ala 470 | Ala | Val | Ile | Glu | Ala 475 | Lys | Asp | Thr | Ala | His 480 |
| Ile | Glu | Ser | Gly | Lys 485 | Pro | Leu | Ser | Leu | Glu 490 | Thr | Ser | Thr | Val | Ala 495 | Ser |
| Àsn | Ile | Arg | Leu 500 | Asn | Asn | Gly | Asn | Ile 505 | Lys | Gly | Gly | Lys | Gln 510 | Leu | Ala |
| Leu | Leu | Ala 515 | Asp | Asp | Asn | Ile | Thr 520 | Ala | Lys | Thr | Thr | Asn 525 | Leu | Asn | Thr |

| Pro | Gly 530 | | Ləu | Tyr | Val | His 535 | | Gl _} | / Lys | ysb | 540 | | Leu | Asn | Val |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Asp 545 | | Asp | Leu | Ser | Ala 550 | | Ser | Ile | His | 555 | | Ser | Ysb | Asn | Ala 560 |
| Ala | His | Ile | Thr | Gly 565 | | Sər | Lys | Thr | 570 | Thr | Ala | Ser | Lys | Asp 575 | Met |
| Gly | Val | Glu | Ala 580 | Gly | Leu | Leu | Asn | Val 585 | | Asn | Thr | Asn | Leu 590 | Arg | Thr |
| Asn | Ser | Gly 595 | Asn | Leu | His | Ile | Gln 600 | Ala | Ala | Lys | Gly | Asn 605 | Ile | Gln | Leu |
| Arg | Asn 610 | Thr | Lys | Leu | Asn | Ala 615 | Ala | Lys | Ala | Leu | Glu 620 | Thr | Thr | Ala | Leu |
| Gln 625 | Gly | Asn | Ile | Val | Ser 630 | Asp | Gly | Leu | His | Ala 635 | Val | Ser | Ala | Asp | Gly 640 |
| His | Val | Ser | Leu | Leu 645 | Ala | Asn | Gly | Asn | Ala 650 | Asp | Phe | Thr | Gly | His 655 | Asn |
| Thr | Leu | Thr | Ala 660 | Lys | Ala | Asp | Val | Asn 665 | Ala | Gly | Ser | Val | Gly 670 | Lys | Gly |
| Arg | Leu | Lys 675 | Ala | Àsp | Asn | Thr | Asn 680 | Ile | Thr | Ser | Ser | Ser 685 | Gly | Asp | Ile |
| Thr | Leu 690 | Val | Ala | Gly | Asn | Gly 695 | Ile | Gln | Leu | Gly | Asp 700 | Gly | Lys | Gln | Arg |
| Asn 705 | Ser | Ile | Àsn | Gly | Lys 710 | His | Ile | Ser | Ile | Lys 715 | Asn | Asn | Gly | Gly | Asn 720 |
| Ala | Asp | Leu | Lys | Asn 725 | Leu | Àsn | Val | His | Ala 730 | Lys | Ser | Gly | Ala | Leu 735 | Asn |
| Ile | His | Ser | Asp 740 | Arg | Ala | Leu | Ser | Ile 745 | Glu | Asn | Thr | Lys | Leu 750 | Glu | Ser |
| Thr | His | Asn 755 | Thr | His | Leu | Asn | Ala 760 | Gln | His | Glu | Àrg | Val 765 | Thr | Leu | Asn |

Gln Val Asp Ala Tyr Ala His Arg His Leu Ser Ile Thr Gly Ser Gln Ile Trp Gln Asn Asp Lys Leu Pro Ser Ala Asn Lys Leu Val Ala Asn Gly Val Leu Ala Leu Asn Ala Arg Tyr Ser Gln Ile Ala Asp Asn Thr Thr Leu Arg Ala Gly Ala Ile Asn Leu Thr Ala Gly Thr Ala Leu Val Lys Arg Gly Asn Ile Asn Trp Ser Thr Val Ser Thr Lys Thr Leu Glu Asp Asn Ala Glu Leu Lys Pro Leu Ala Gly Arg Leu Asn Ile Glu Ala Gly Ser Gly Thr Leu Thr Ile Glu Pro Ala Asn Arg Ile Ser Ala His Thr Asp Leu Ser Ile Lys Thr Gly Gly Lys Leu Leu Ser Ala Lys Gly Gly Asn Ala Gly Ala Pro Ser Ala Gln Val Ser Ser Leu Glu Ala Lys Gly Asn Ile Arg Leu Val Thr Gly Glu Thr Asp Leu Arg Gly Ser Lys Ile Thr Ala Gly Lys Asn Leu Val Val Ala Thr Thr Lys Gly Lys

Leu Asn Ile Glu Ala Val Asn Asn Ser Phe Ser Asn Tyr Phe Pro Thr

Gln Lys Ala Ala Glu Leu Asn Gln Lys Ser Lys Glu Leu Glu Gln Gln

Ile Ala Gln Leu Lys Lys Ser Ser Pro Lys Ser Lys Leu Ile Pro Thr

Leu Gln Glu Glu Arg Asp Arg Leu Ala Phe Tyr Ile Gln Ala Ile Asn

Lys Glu Val Lys Gly Lys Pro Lys Gly Lys Glu Tyr Leu Gln Ala 1010 \$1015\$

Lys Leu Ser Ala Gln Asn Ile Asp Leu Ile Ser Ala Gln Gly Ile Glu 1025 1030 1035 1040

Ile Ser Gly Ser Asp Ile Thr Ala Ser Lys Lys Leu Asn Leu His Ala 1045 1050 1055

Ala Gly Val Leu Pro Lys Ala Ala Asp Ser Glu Ala Ala Ala Ile Leu $1060 \hspace{1cm} 1065 \hspace{1cm} 1070$

Ile Asp Gly Ile Thr Asp Gln Tyr Glu Ile Gly Lys Pro Thr Tyr Lys $1075 \hspace{1.5cm} 1080 \hspace{1.5cm} 1085$

Ser His Tyr Asp Lys Ala Ala Leu Asn Lys Pro Ser Arg Leu Thr Gly 1090 1095 1100

Arg Thr Gly Val Ser Ile His Ala Ala Ala Ala Leu Asp Asp Ala Arg 1105 1110 1115 1120

Ile Ile Ile Gly Ala Ser Glu Ile Lys Ala Pro Ser Gly Ser Ile Asp 1125 1130 1135

Ile Lys Ala His Ser Asp Ile Val Leu Glu Ala Gly Gln Asn Asp Ala 1140 1145 1150

Tyr Thr Phe Leu Lys Thr Lys Gly Lys Ser Gly Lys Ile Ile Arg Lys 1155 1160 1165

Thr Lys Phe Thr Ser Thr Arg Asp His Leu Ile Met Pro Ala Pro Val

Glu Leu Thr Ala Asn Gly Ile Thr Leu Gln Ala Gly Gly Asn Ile Glu 1185 1190 1195 1200

Ala Asn Thr Thr Arg Phe Asn Ala Pro Ala Gly Lys Val Thr Leu Val 1205 1210 1215

Ala Gly Glu Glu Leu Gln Leu Leu Ala Glu Glu Gly Ile His Lys His 1220 1225 1230

Glu Leu Asp Val Gin Lys Ser Arg Arg Phe Ile Gly Ile Lys Val Gly 1235 1240 1245

| | | | | | | | | 87 | | | | | | | |
|-------------|-------------|------------|-------------|------------|-------------|------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|
| Lys | Ser 125 | | туг | : Sei | . Lys | 125 | | Ləu | ı Asr | Glu | Thr 126 | - | : Ləu | Pro | Val |
| Arg 126 | | Val | . Ala | Glr | 127 | | Ala | Thr | Arg | Ser 127 | - | Trp |) Asp | Thr | Val |
| Leu | Glu | Gly | Thr | Glu 128 | | Lys | Thr | Thr | Leu 129 | | Gly | λla | . Asp | Ila 129 | Gln 5 |
| Ala | Gly | Val | Gly 130 | | Lys | Ala | Arg | ∨al 130 | | Ala | Lys | Ile | Ile 131 | | Lys |
| Glγ | Ile | Val | | Arg | Ile | Gln | Ser 132 | | Glu | Lys | Leu | Glu 132 | | Asn | Ser |
| Thr | Val 133 | | Gln | Lys | Gln | Ala 133 | | Arg | Gly | Ser | Thr | | Glu | Thr | Leu |
| Lys 134 | | Pro | Ser | Phe | Glu 135 | | Pro | Thr | Pro | Pro 135 | - | Leu | Ser | Ala | Pro 1360 |
| Gly | Gly | Туг | Ile | Val 136 | Asp 5 | Ile | Pro | Lys | Gly 137 | | Leu | Lys | Thr | Glu 137 | |
| Glu | Lys | Leu | Ser 138 | - | Gln | Pro | Glu | Tyr 1385 | | Tyr | Leu | Lys | Gln 139 | | Gln |
| Val | Ala | Lys 139 | | Ile | Asn | Trp | Asn 1400 | | Val | Gln | Leu | Ala 1409 | - | Asp | Arg |
| Trp | Asp 1410 | | Lys | Gln | Glu | Gly 141 | | Thr | Glu | Ala | Gly 1420 | | Ala | Ile | Ile |
| Ala 1425 | | Ala | Val | Thr | Val 1430 | | Thr | Ser | Gly | Ala 1435 | - | Thr | Gly | Ala | Val 1440 |
| Leu | Gly | Leu | Asn | Gly 144 | Ala | Ala | Ala | Ala | Ala 1450 | | Àsp | Ala | Ala | Phe 1455 | |
| Ser | Leu | Ala | Ser 1460 | | Ala | Ser | Val | Ser 1465 | | Ile | Asn | Asn | Lys 1470 | | Asp |
| Val | Gly | Lys | Thr | Leu | Lys | Glu | Leu | Gly | Arg | Ser | Ser | Thr | Val | Lys | ÀSN |

1485

Leu Val Val Ala Ala Ala Thr Ala Gly Val Ala Asp Lys Ile Gly Ala Ser Ala Leu Asn Asn Val Ser Asp Lys Gln Trp Ile Asn Asn Leu Thr Val Asn Leu Ala Asn Ala Gly Ser Ala Ala Leu Ile Asn Thr Ala Val Asn Gly Gly Ser Leu Lys Asp Asn Leu Glu Ala Asn Ile Leu Ala Ala Leu Val Asn Thr Ala His Gly Glu Ala Ala Ser Lys Ile Lys Gln Leu Asp Gln His Tyr Ile Val His Lys Ile Ala His Ala Ile Ala Glv Cys Ala Ala Ala Ala Asn Lys Gly Lys Cys Gln Asp Gly Ala Ile Gly Ala Ala Val Gly Glu Ile Val Gly Glu Ala Leu Thr Asn Gly Lys Asn Pro Asp Thr Leu Thr Ala Lys Glu Arg Glu Gln Ile Leu Ala Tyr Ser Lys Leu Val Ala Gly Thr Val Ser Gly Val Val Gly Gly Asp Val Asn Ala Ala Ala Asn Ala Ala Glu Val Ala Val Lys Asn Asn Gln Leu Ser Asp Lys Glu Gly Arg Glu Phe Asp Asn Glu Met Thr Ala Cys Ala Lys

Gln Asn Asn Pro Gln Leu Cys Arg Lys Asn Thr Val Lys Lys Tyr Gln

Asm Val Ala Asp Lys Arg Leu Ala Ala Ser Ile Ala Ile Cys Thr Asp

Ile Ser Arg Ser Thr Glu Cys Arg Thr Ile Arg Lys Gln His Leu Ile

| | | | | | | | | 89 | | | | | | | |
|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|-------------|
| Asp | Ser 173 | | Ser | Leu | His | Sər 173 | | Trp | Glu | Ala | Gly 174 | | Ile | Gly | Lys |
| Asp 174 | | Glu | Trp | Туг | Lys 175 | | Phe | Sər | Lys | Ser 175 | • | Thr | Gln | Ala | Asp 1760 |
| Leu | Ala | Leu | G1n | Ser 176 | | His | Leu | Asn | Thr 177 | Ala O | Ala | Lys | Ser | Trp 177 | |
| Gln | Ser | Gly | Asn 178 | | Lys | Pro | Ləu | Ser 178 | | Trp | Met | Ser | Asp 179 | | Gly |
| Туг | Thr | Leu 179 | | Ser | Gly | Val | Asn 180 | | Arg | Phe | Ile | Pro 180 | | Pro | Arg |
| Gly | Phe 181 | | Lys | Gln | ÀSN | Thr 181 | | Ile | Thr | Asn | Val 1820 | | Туг | Pro | Glu |
| Gly 182 | | Ser | Phe | Asp | Thr 1830 | | Leu | Lys | Arg | His 1835 | | Ala | Asn | Ala | Asp 1840 |
| Gly | Phe | Ser | Gln | Glu 1845 | | Gly | Ile | Lys | Gly 1850 | Ala O | His | Asn | Arg | Thr 1855 | |
| Phe | Met | Ala | Glu 1860 | | Asn | Ser | Arg | Gly 1865 | | Arg | Val | Lys | Ser 1870 | | Thr |
| Gln | Thr | Asp 1875 | | Glu | Gly | Ile | Thr 1880 | - | Ile | Lys | Туг | Glu 1885 | | Pro | Thr |
| Leu | Asp 1890 | | Thr | Gly | | Pro 1895 | | Gly | Gly | Phe | Lys 1900 | | Iìe | Ser | Ser |
| Ilə 1905 | | Thr | Val | Tyr | Asn 1910 | Pro | Lys | Lys | Phe | Ser 1915 | | Asp | Lys | Ilə | Leu 1920 |
| Gln | Met | Ala | Gln | Asn 1925 | | Ala | Ser | | Gly 1930 | Туг | Ser | Lys | Ala | Ser 1935 | |
| Ile | Ala | Gln | Asn 1940 | | Arg | Thr | - | Ser 1945 | Ile | Ser | Glu | - | Lys 1950 | | Val |
| | | | | | | | | | | | | | | | |

Ile Gln Phe Ser Glu Thr Phe Asp Gly Ile Lys Phe Arg Ser Tyr Phe

1960

Asp Val Asn Thr Gly Arg Ile Thr Asn Ile His Pro Glu 1970 1975 1980

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 39:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 143 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..143
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEC ID NO: 39:

Met Lys Asn Asn Ile Phe Leu Asn Leu Asn Lys Lys Ser Ile Asn Asn 1 5 10 15

Thr Lys Asp Thr Leu Leu Glu Cys Phe Lys Asn Ile Thr Thr Gly \$35\$ \$40\$ \$45\$

His Phe Gly Val Ile Gly Ala Gln Tyr Glu Lys Ile Asp Ala Thr Arg $50 \hspace{1cm} 55 \hspace{1cm} 60$

Trp Ile Gly Asp Tyr Glu Glu Val Asn Gly Phe Glu Tyr Ile Asp Lys 65 70 75 80

Ala Pro Ser Ile Tyr Phe Ser Val Gly Asp Asp Phe Asn Pro Glu Glu 85 90 95

Leu Ile Ile Pro Ile Asn Leu Ala Tyr His Tyr Phe Asn Ile Ala Ile 100 105 110

Ser Asp Phe Leu Ile Ala His Pro Glu Tyr Gln Lys Lys Cys Lys Glu 115 120 125

Ile Gln Lys Thr Tyr Ser Gln Thr Asn Cys Ser Leu His Glu Thr $130 \,$ $135 \,$ $140 \,$

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 40:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LCNGUEUR: 833 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..833
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 40:
 - Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr 1 5 10 15
 - Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30 \hspace{1cm}$
 - Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gln \$35\$ \$40\$ \$45\$
 - Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr 50 60
 - Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His 65 70 75 80
 - Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95
 - Leu Ser Ala Ser Gln Gly Ile Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp $100 \hspace{1.5cm} 105 \hspace{1.5cm} 110 \hspace{1.5cm}$
 - Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125

WO 98/02547

92

| | | | | | | | | 92 | | | | | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Ala | 130 | | , Lys | : Ləu | Thr | 135 | | Ala | val | . Glu | 140 | | ı Aşn | Туг | Asp |
| Lys 145 | | ı Asp | Ser | Gln | Lys 150 | | Arg | Arg | Phe | 155 | | Ile | Ser | Tyr | Ser 160 |
| Lys | Ala | His | : Asp | Thr 165 | | Thr | Gln | Val | Мөt | - | Thr | Ala | Leu | Pro 175 | Ser |
| Arg | Val | Val | Ala 180 | | Ser | Ala | Asn | Leu 185 | | Ser | Gly | Trp | Asp 190 | | Lys |
| Leu | Gln | Gly 195 | | Gln | Phe | Glu | Thr 200 | Thr | Leu | Gly | Gly | Ala 205 | | Ile | Arg |
| Ala | Gly 210 | Val | Gly | Glu | Gln | Ala 215 | Arg | Ala | Asp | Ala | Lys 220 | Ile | Ile | Leu | Glu |
| Gly 225 | Ile | Lys | Ser | Ser | Ile 230 | His | Thr | Glu | Thr | Val 235 | Ser | Ser | Ser | Lys | Ser 240 |
| Thr | Leu | Trp | Gln | Lys 245 | Gln | Ala | Gly | Arg | Gly 250 | Ser | Asn | Ile | Glu | Thr 255 | Leu |
| Gln | Leu | Pro | Ser 260 | Phe | Thr | Gly | Pro | Val 265 | Ala | Pro | Val | Leu | Ser 270 | Ala | Pro |
| Gly | Gly | Tyr 275 | Ile | Val | Asp | Ile | Pro 280 | Lys | Gly | Asn | Leu | Lys 285 | Thr | Gln | Ile |
| Glu | Thr 290 | Leu | Thr | Lys | Gln | Pro 295 | Glu | Tyr | Ala | Tyr | Leu 300 | Lys | Gln | Leu | Gln |
| Val 305 | Ala | Lys | Asn | Ile | Asn 310 | Trp | Asn | Gln | Val | Gln 315 | Leu | Ala | Tyr | Asp | Lys 320 |
| Trp | Asp | Tyr | Lys | Gln 325 | Glu | Gly | Met | Thr | Pro 330 | Ala | Ala | Ala | Ala | Val 335 | Val |
| Val | Ile | Val | Val 340 | Thr | Val | Leu | Thr | Tyr 345 | Gly | Ala | Leu | Ser | Ala 350 | Pro | Ala |
| Ala | Ala | Gly 355 | Thr | Ala | Gly | Ala | Ala 360 | Glγ | Ala | Gly | Ala | Gly 365 | Gly | Ala | Ala |

Ala Gly Thr Ala Ala Gly Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ala Ala Thr Thr Gly Val Ala Ala Gly Thr Ser Ala Ala Ala Ile Thr Thr Ala Ala Gly Lys Ala Ala Leu Ala Ser Leu Ala Ser Gin Ala Ala Val Ser Leu Ile Asn Asn Lys Gly Asp Ile Asn His Thr Leu Lys Glu Leu Gly Lys Ser Ser Thr Val Arg Gln Ala Ala Thr Ala Ala Val Thr Ala Gly Val Lou Gin Gly Ile Ser Gly Leu Asn Thr Gin Ala Ala Glu Ala Val Ser Lys His Phe His Ser Pro Ala Ala Gly Lys Leu Thr Ala Asn Leu Ile Asn Ser Thr Ala Ala Ala Ser Val His Thr Ala Ile Asn Gly Gly Ser Leu Lys Asp Asn Leu Gly Asp Ala Ala Leu Gly Ala Ile Val Ser Thr Val His Gly Glu Val Ala Ser Lys Ile Lys Phe Asn Leu Ser Glu Asp Tyr Ile Ala His Lys Ile Ala His Ala Val Ala Gly Cys Ala Ser Ala Val Ala Asm Lys Gly Lys Cys Arg Asp Gly Ala Ile Gly Ala Ala Val Gly Glu Met Val Gly Glu Thr Leu Leu Asp Gly Arg Asp Val Gly Lys Leu Ser Pro Gln Glu Arg Gln Lys Val Ile Ala Tyr Ser Gln Ile Ile

580 585 590

Ala Gly Ser Ala Val Ala Leu Val Lys Gly Asp Val Asn Thr Ala Val 595 600 605 WO 98/02547 PCT/FR97/0129:

| | | | | | | | | 94 | | | | | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Asn | Ala 610 | Ala | Thr | Val | Ala | Val 615 | Glu | Asn | Asn | Ser | Leu 620 | Ləu | Ala | Arg | Arg |
| Arg 625 | Val | Asn | Ilə | Arg | Trp 630 | Thr | Pro | Arg | Gln | Glu 635 | Leu | Glu | His | Glu | Tyr 640 |
| Ala | Ile | Leu | Glu | Ile 645 | Gln | Ala | Ilə | Thr | Asn 650 | Gln | Ilə | Arg | Arg | Leu 655 | λsp |
| Pro | Lys | Phe | Asn 660 | Gly | Ile | Ala | Ile | Ləu 665 | Arg | Thr | Pro | Gly | Glu 670 | Pro | Trp |
| Thr | Arg | His 675 | Аsр | Val | Gln | Thr | Tyr 680 | Arg | Gln | Туг | Tyr | Asn 685 | Gln | Leu | Arg |
| Glu | Ser 690 | Arg | Gly | Phe | Ala | Val 695 | Glu | Pro | Ile | Tyr | Arg 700 | Ile | Arg | Ile | Asn |
| Asn 705 | Gly | Asn | Glu | Phe | Asn 710 | Arg | Ile | Met | Ser | Ser 715 | Lys | Tyr | Pro | Туг | Asn 720 |
| Glu | Leu | Tyr | Val | Ala 725 | Asn | Pro | Lys | Ser | Ala 730 | Thr | Gly | Tyr | Phe | Arg 735 | Val |
| Asp | Ser | Tyr | Asp 740 | Pro | Ala | Thr | Arg | Glu 745 | Ile | Ile | Ser | Arg | Lys 750 | Phe | Thr |
| Gln | Phe | Ser 755 | Gln | Île | Gln | Glu | Ser 760 | Thr | Gly | Ile | Gly | Tyr 765 | Ile | Lys | Glu |
| Ala | Val 770 | Arg | Lys | Tyr | Ser | Pro 775 | Gly | Thr | Val | Ilə | Ser 780 | Asn | Val | Pro | Ser |
| Thr 785 | Pro | Thr | Thr | Ile | Arg 790 | Gly | Arg | Lys | Leu | Glu 795 | Gly | Lys | Leu | Ile | Leu 800 |
| Glu | Val | Pro | Ala | Gln 805 | Val | ÀSN | Pro | Ile | Pro 810 | Gln | Ser | Val | Leu | Arg 815 | Ala |
| Ala | Gln | Glu | Glu 820 | Asn | Val | Ilə | Ile | Arg 825 | Asp | Thr | Thr | Gly | Arg 830 | Ile | Tyr |

Lys

| (2) | INFORMATIONS | POUR | LA | SEQ | ID | NO: | 41: |
|-----|--------------|------|----|-----|----|-----|-----|
|-----|--------------|------|----|-----|----|-----|-----|

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 833 acides aminės
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: protéine
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 41:

Val Leu Lys Thr Pro Pro Thr Leu Ala Ala Glu Leu Ser Gly Lys Thr $1 \hspace{1.5cm} \text{5} \hspace{1.5cm} \text{10} \hspace{1.5cm} \text{15}$

Gly Val Ser Ile Ser Ala Pro Tyr Ala Asn Glu Asn Ser Arg Ile Leu $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$

Leu Ser Thr Thr Asp Ile Ser Ser Glu Asn Gly Lys Ile Lys Ile Gin 35 40 45

Ser Tyr Gly Asp Gln Tyr Tyr Tyr Ala Arg Gln Ser Glu Leu Tyr Thr \$50\$ \$60\$

Phe Glu Arg Arg Ser Tyr Lys Thr Gly Lys Trp Tyr Asn Arg Lys His

Ile Thr Glu Val Lys Glu His Lys Asn Ala Lys Pro Asp Ala Val Asn 85 90 95

Leu Ser Ala Ser Gln Gly 11e Asp Ile Lys Ser Gly Gly Ser Ile Asp 100 105 110

Ala Tyr Ala Thr Ala Phe Asp Ala Pro Lys Gly Ser Ile Asn Ile Glu 115 120 125

Ala Gly Arg Lys Leu Thr Leu Tyr Ala Val Glu Glu Leu Asn Tyr Asp 130 \$135\$

Lys Leu Asp Ser Gln Lys Arg Arg Phe Leu Gly Ile Ser Tyr Ser 145 150 155 160

Lys Ala His Asp Thr Thr Thr Gln Val Met Lys Thr Ala Leu Pro Ser 165 170 175

| | | | | | | | | | 9 | 6 | | | | | |
|------------|------------|------------|--------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|--------------|------------|------------|------------|
| Arg | g Val | l Val | . Ala 180 | | Ser | · Ala | Asr | 185 | Glr | | Gly | / Tr | 190 | | r Lys |
| Leu | ı Glr | Gly 195 | Thr | Gln | Phe | Glu | 200 | | · Ləı | ı Gly | / Gly | / Ala 209 | | Ile | a yrd |
| Ala | Gly 210 | | Gly | Glu | Gln | Ala 215 | | Ala | Asp | Ala | 220 | | Ile | Lau | ı Glu |
| Gly 225 | | Lys | Sər | Ser | Ile 230 | | Thr | Glu | Thr | Val 235 | | Ser | Sər | Lys | Sər 240 |
| Thr | Leu | Trp | Gln | Lys 245 | Gln | Ala | Gly | Arg | Gly 250 | | Asn | Ile | Glu | Thr 255 | |
| Gln | Leu | Pro | Ser 260 | Phe | Thr | Gly | Pro | Val 265 | Ala | Pro | Val | Leu | Ser 270 | | Pro |
| Gly | Gly | Tyr 275 | Ile | Val | Asp | Ile | Pro 280 | Lys | Gly | Asn | Leu | Lys 285 | Thr | Gln | Ile |
| Glu | Thr 290 | Leu | Thr | Lys | Gln | Pro 295 | Glu | Tyr | Ala | туг | Leu 300 | Lys | Gln | Leu | Gln |
| Val 305 | Ala | Lys | Asn | Ile | Asn 310 | Trp | Asn | Gln | Val | Gln 315 | Leu | Ala | Tyr | Asp | Lys 320 |
| Trp | Asp | Tyr | Lys | Gln 325 | Glu | Gly | Met | Thr | Pro 330 | Ala | Ala | Ala | Ala | Val 335 | Val |
| Val | Ile | Val | Val 340 | Thr | Val | Leu | Thr | Tyr 345 | Gly | Ala | Leu | Ser | Ala 350 | Pro | Ala |
| Ala | Ala | G1y 355 | Thr | Ala | Gly | Ala | Ala 360 | Gly | Ala | Gly | Ala | Gly 365 | Gly | Ala | Ala |
| Ala | Gly 370 | Thr | Ala | Ala | Gly | Thr 375 | Gly | Val | Ala | Ala | Gly 380 | Thr | Ala | Ala | Thr |
| Thr 385 | Gly | Val | Ala | | Gly 390 | Thr | Ser | Ala | Ala | Ala 395 | Ile | Thr | Thr | Ala | Ala 400 |
| | | | | | | | | | | | | | | | |

Gly Lys Ala Ala Leu Ala Ser Leu Ala Ser Gln Ala Ala Val Ser Leu 405 \$415\$

| | | | | | | | | | 97 | | | | | | |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Ilə | Asn | Asn | Lys 420 | Gly | Asp | Ilə | ÀSN | His 425 | Thr | Leu | Lys | Glu | Leu 430 | Gly | Lys |
| Sər | Ser | Thr 435 | Val | λrg | Gln | Ala | Ala 440 | Thr | Ala | Ala | Val | Thr 445 | Ala | Gly | Val |
| Ĺəu | Gln 450 | Gly | Ile | Ser | Gly | Leu 455 | Asn | Thr | Gln | Ala | Ala 460 | Glu | Ala | Val | Ser |
| Lys 465 | His | Phe | His | Ser | Pro 470 | Ala | Ala | Gly | Lys | Leu 475 | Thr | Ala | Asn | Leu | Ile 480 |
| Asn | Ser | Thr | Ala | Ala 485 | λla | Ser | Val | His | Thr 490 | Ala | Ile | Asn | Gly | Gly 495 | Ser |
| Leu | Lys | Asp | Asn 500 | Leu | Gly | Asp | Ala | Ala 505 | Leu | Gly | Ala | Ile | Val 510 | Ser | Thr |
| /al | His | Gly 515 | Glu | Val | Ala | Ser | Lys 520 | Ile | Lys | Phe | Asn | Leu 525 | Ser | Glu | ÀSP |
| Гуг | Ile 530 | Ala | His | Lys | Ile | Ala 535 | His | Ala | Val | Ala | Gly 540 | Cys | Ala | Ser | Ala |
| /al 545 | Ala | Asn | Lys | Gly | Lys 550 | Cys | Arg | Asp | Gly | Ala 555 | Ile | Gly | Ala | Ala | Val 560 |
| Bly | Glu | Met | Val | Gly 565 | Glu | Thr | Leu | Leu | Asp 570 | Gly | Arg | Asp | Val | Gly 575 | Lys |
| Lөu | Ser | Pro | Gln 580 | Glu | Arg | Gln | Lys | Val 585 | Ile | Ala | Tyr | Ser | Gln 590 | Ile | Ile |
| Ala | Gly | Ser 595 | Ala | Val | Ala | Leu | Val 600 | Lys | Gly | Asp | Val | Asn 605 | Thr | Ala | Val |
| | | | | | | | | | | | | | | | |

Asn Ala Ala Thr Val Ala Val Glu Asn Asn Ser Leu Leu Ala Arg Arg 610 615 620

Arg Val Asn Ile Arg Trp Thr Pro Arg Gln Glu Leu Glu His Glu Tyr 625 . 630 635 640

Ala Ile Leu Glu Ile Gln Ala Ile Thr Asn Gln Ile Arg Arg Leu Asp 645 650 655

Pro Lys Phe Asn Gly Ile Ala Ile Leu Arg Thr Pro Gly Glu Pro Trp 660 665 670

Thr Arg His Asp Val Gln Thr Tyr Arg Gln Tyr Tyr Asn Gln Leu Arg 675 680 685

Glu Ser Arg Gly Phe Ala Val Glu Pro Ile Tyr Arg Ile Arg Ile Asn 690 695 700

Asn Gly Asn Glu Phe Asn Arg Ile Met Ser Ser Lys Tyr Pro Tyr Asn 705 $^{\prime}$ 710 715 720

Glu Leu Tyr Val Ala Asn Pro Lys Ser Ala Thr Gly Tyr Phe Arg Val 725 730 735

Asp Ser Tyr Asp Pro Ala Thr Arg Glu Ile Ile Ser Arg Lys Phe Thr 740 745 750

Gln Phe Ser Gln Ile Gln Glu Ser Thr Gly Ile Gly Tyr Ile Lys Glu 755 760 765

Ala Val Arg Lys Tyr Ser Pro Gly Thr Val Ile Ser Asn Val Pro Ser 770 780

Thr Pro Thr Thr Ile Arg Gly Arg Lys Leu Glu Gly Lys Leu Ile Leu 785 790 795 800

Glu Val Pro Ala Gln Val Asn Pro Ile Pro Gln Ser Val Leu Arg Ala 805 810 815

Ala Gln Glu Asn Val Ile Ile Arg Asp Thr Thr Gly Arg Ile Tyr 820 825 830

Lvs

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 42:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 162 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

(ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: Peptide

(ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

(B) EMPLACEMENT: 1..162

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 42:

Met Lys Lys Asp Ile Phe Tyr Cys Glu Gln Trp Ser Tyr Gly Tyr Lys 1 10 15

Arg Leu His Lys Pro Phe Ser Glu Lys Gln Ala Glu Glu Lys His Leu $20 \hspace{1cm} 25 \hspace{1cm} 30$

Lys Gly Glu Leu Tyr Thr Ala Val Ile Gly Ser Ala Thr Gln Pro Glu 35 40 45

Tyr Val Ile Thr Leu Arg Glu Glu Val Gly Phe Phe Ser Val Asn Phe 50 60

Phe Asp Lys Phe Gly Arg Asp Tyr Leu Thr His Gln Phe Gln Lys Tyr 65 70 75 80

Ser Asn Ser Asn Tyr Tyr Phe Leu Ser Met Ala Val Trp Arg Asp Tyr \$85\$ 90 95

Ile Thr Leu Glu Ser His Asp Leu Ala Glu Gly Tyr Thr Tyr Phe Phe \$100\$ \$105\$ \$110\$

Asn Glu Asn Thr Asp Asp Cys Tyr Val Leu Lys Gln Asp Phe Ile Asn 115 120 125

Asn Glu Arg Tyr Glu Lys Thr Glu Leu Tyr Ser Gln Lys Asp Lys Val 130 135 140

Ile Leu Phe Pro Lys Phe Gly Glu Tyr Asp Leu Val Leu Asn Pro Asp 145 150 155

Ile Ile

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 43:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 90 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..90
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 43:

Met Asn Lys Arg Met Lys Met Cys Pro Ala Cys Gln Gln Gly Tyr Leu 1 5 10 15

Tyr His Ser Lys Pro Lys Tyr Leu His Asp Glu Ile Ile Leu Cys Asp 20 25 30

Glu Cys Asp Ala Val Trp Leu Lys Gly Met Asn Ile Phe Tyr Gly Glu \$35\$ \$40\$

Tyr Glu Lys Asp Phe Tyr Ser Tyr Val Pro Phe Met Glu Ser Gln Gly 50 $$\,^{55}$

Ile Thr Ser Glu Cys Ile Trp Glu Gly Asp Leu Phe Asp His Pro Tyr 65 70 75 80

Tyr Glu Asp Glu Asn Ser Asn Asp Met Asp

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 44:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 313 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide

| (i v) | CARACTERISTICUE: | |
|---------|------------------|--|
| | | |

- (A) NOM/CLE: Peptide
- (B) EMPLACEMENT: 1..313
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 44:
 - Met Ser Ala Thr Glu Ile Glu Lys Ala Lys Ala Lys Ile Thr Ala Tyr 1 5 10 15
 - Ser Lys Leu Val Ala Gly Thr Ala Ser Ala Val Val Gly Gly Asp Val
 - Asn Thr Ala Ala Asn Ala Ala Gln Ile Ala Val Glu Asn Asn Thr Leu $35 \hspace{1.5cm} 40 \hspace{1.5cm} 45 \hspace{1.5cm}$
 - Tyr Pro Arg Cys Val Gly Ala Lys Cys Asp Glu Phe Gln Lys Glu Gln 50 55 60
 - Gln Lys Trp Ile Arg Glu Asn Pro Glu Glu Tyr Arg Glu Val Leu Leu 65 70 75 80
 - Phe Gln Thr Gly Phe Ile Pro Ile Ile Gly Asp Ile Gln Ser Phe Val 85 90 95
- Gln Ala Gln Thr Ala Ala Asp His Leu Phe Ala Leu Leu Gly Val Val
 100 105 110
- Pro Gly Ile Gly Glu Ser Ile Gln Ala Tyr Lys Val Ala Lys Ala Ala 115 $120 \hspace{1.5cm} 125$
- Lys Asn Leu Gln Gly Met Lys Lys Ala Leu Asp Lys Ala Ala Thr Val 130 135 140
- Thr Glu Leu Arg Val Thr Ala Ala Thr Asp Lys Gln Leu Leu Lys Ala 165 170 175
- Ile Gly Glu Gly Arg Asp Thr Thr Gly Lys Met Thr Glu Gln Leu Phe 180 185 190
- Asp Ser Leu Ala Lys Gln Asn Gly Phe Arg Val Leu Ser Gly Gly Lys 195 200 205

Tyr Gly Gly Asn Asn Gly Phe Asp His Val Trp Gln Ala Ala Asp Gly 210 215 220

Ser Val Val Leu Ile Val Glu Ser Lys Gln Ile Arg Asn Gly Thr Val 225 230 235 240

Gln Leu Asn Pro Asn Gly Ala Gly Gly Tyr Thr Gln Met Ser Glu Asp \$245\$ \$250\$ \$255\$

Trp Ile Arg Gln Val Leu Asp Gln Leu Pro Asp Gly Ser Pro Ala Lys ${\tt 260} {\tt 265} {\tt 270}$

Ala Ala Val Phe Lys Ala Asn Lys Asn Gly Thr Leu Lys Thr Ala Ile 275 280 285

Ala Gly Val Asp Arg Gln Thr Gly Lys Ala Val Ile Leu Pro Val Lys 290 295 300

Val Pro Ser Lys Thr Asn Ile Arg Arg

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 311 acides aminés
 - (B) TYPE: acide aminé
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
 - (ix) CARACTERISTIQUE:
 - (A) NOM/CLE: Peptide
 - (B) EMPLACEMENT: 1..311
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45:

Met Gly His Asn Met Met Thr Thr Gln Lys Trp Tyr Glu His Ile Thr 1 $$\rm 10_{\odot}$$

Asn Val Ile Ile Gly Asn Thr Ala Asn Phe Asn Ser Gly Cys Leu Asp 20 25 30

| Ser | Ile | Asp 35 | Туг | Val | Asp | Glu | Arg 40 | Lys | Gly | Val | Pro | Leu 45 | Ala | Ala | Met |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|------------|
| Gln | His 50 | Ile | Phe | Met | Asp | Val 55 | Arg | Ala | Ala | Ala | Ser 60 | His | Ala | Туг | Leu |
| Phe 65 | Glu | His | Asp | Leu | Lys 70 | Lys | Phe | Lys | Gln | Туг 75 | Ala | Tyr | Val | Ala | Gly 80 |
| Lys | Leu | Gly | Val | Leu 85 | Leu | Ser | Val | Asn | Ser 90 | Thr | Asp | Pro | Glu | Pro 95 | Phe |
| Phe | Phe | Pro | Cys 100 | Asp | Met | Leu | Asn | Ile 105 | Gln | Asn | Pro | Met | Phe 110 | Leu | Met |
| Leu | Met | Ser 115 | Asp | Ser | Pro | Gln | Leu 120 | Arg | G1u | Phe | Leu | Val 125 | Arg | Asn | Ile |
| Asp | Asn 130 | Ile | Ala | Asn | Asp | Thr 135 | Glu | Ala | Phe | Ile | Asn 140 | Arg | Туг | Asp | Leu |
| Asn 145 | Arg | His | Met | Ilə | Tyr 150 | Asn | Thr | Leu | Leu | Met 155 | Val | Glu | Gly | Lys | Gln 160 |
| Leu | Asp | Arg | Leu | Lys 165 | Gln | Arg | Ser | Glu | Lys 170 | Val | Leu | Ala | His | Pro 175 | Thr |
| Pro | Ser | Lys | Trp 180 | Leu | Gln | Lys | Arg | Leu 185 | Tyr | Asp | Tyr | Arg | Phe 190 | Phe | Leu |
| | | 195 | Glu | | | | 200 | | | | | 205 | | | |
| | 210 | | Lys | | | 215 | | | | | 220 | | | | |
| 225 | | • | Phe | • | 230 | | | | | 235 | | • | | • | 240 |
| Ala | | | | 245 | | | | • | 250 | | | | | 255 | |
| Arg | Àsp | Leu | Ile 260 | Val | Tyr | Asp | Pro | Leu 265 | Pro | Ala | Asp | Glu | Tyr 270 | Gln | Asp |

WO 98/02547

PCT/FR97/01295

104

Ile Phe Asp Phe Met Lys Gln Tyr Asp Leu Ser Tyr Pro Tyr Glu Tyr 275 280 285

Leu Gln Asp Trp Ile Asp Tyr Tyr Thr Phe Lys Thr Asp Lys Leu Val 290 295 300

Phe Gly Asn Ala Lys Arg Glu 305 310

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 46:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 21 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 46:

GCCACCGGTA CGGAAACTGA A

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 30 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON

105

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47:

CCTGAATTCA TGTCTATTCC ATTTTGAAGA

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 31 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)

(iii) HYPOTHETIQUE: NON

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 48:-

CCGAGATCTT TAACCCTTTG GGCTTAAGCG A

31

30

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 49:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 29 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 49:

GGGAGATCTC CCGCTCGTGT TGTGCATTA

106

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:

 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

 (A) LONGUEUR: 25 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 50:

AAGAGATCTG CAGCCAAGGC TCTCGAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 51:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 26 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 51:

GGGAGATCTC AGGCTGCCGC CGTTGA

26

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 52:

107

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

- (A) LONGUEUR: 28 paires de bases
- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 52:

GGGAGATCTC ACCCCAAGAA CGCCAAAA

28

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 31 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 53:

GGGAGATCTG AACGTATAGT AATCTATCCA A

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

WO 98/02547 PCT/FR97/01295 108 (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 54: AGTGGCTCCT AG 12 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 55: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 55: AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAG 2.4 (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 56: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON

12

(iv) ANTI-SENS: NON

AGTGGCTCTT AA

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 56:

24

109

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 57:
- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 10 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: lineaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (x1) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 57:

AGTGGCTGGC

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 24 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYFOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO:58:

AGCACTCTCC AGCCTCTCAC CGAC

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 59:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 12 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

110

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 59: GTACTTGCCT AG 12 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 60: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60: ACCGACGTCG ACTATCCATG AACG 24 (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 61: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 12 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 61:

12

GTACTTGCTT AA

| 111 | | |
|--|---|----|
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 62: | | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 10 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 62: | | |
| STACTTGGGC | | 10 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63: | | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 24 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63: | | |
| ACCGACGTCG ACTATCCATG AACC | * | 24 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64 | • | |
| (i) CARACTERISTICIES DE LA SECUENCE. | | |

(1) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 12 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

112

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:

AATTCTCCCT CG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 24 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65: AGGCAACTGT GCTATCCGAG GGAG
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 66:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 140 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON ...
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 66:
- GATCAACTTT TCCCTGTTTG TCCCATTACC GGTTTGAATG AACCGATTGC GCGCCGCGCG

| WO 98/02547 | PCT/FR97/01295 |
|---|----------------|
| 113 | |
| TGTTGTTGGA CATTACCTGC GATTCAGACG GTACGATTGA CCACTACATC GAGGAGAAC | CG 120 |
| GCAATCAGGG TACAATGCTA | 140 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 67: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 192 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (1V) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67: | |
| GATCCGCGTA CTTGGTTTTT CATATTTTGC ATAGTCTTGT CGGTCGGGCA TCTTCCCCG | À 60 |
| CATCATCTAA ATTTGTCTTT ATTGGTTTTT ACGCCACTCA TTGCGGATAA ACAATATTC | C 120 |
| GCCTTGCCGT CGCGAATGTT CAAGCTAGCC TGCATCACCG TAATCAGGTT GCCCGTTAC | C 180 |
| GAGCCTTCGA GA | 192 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 188 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |

(iv) ANTI-SENS: NON

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 68:

GATCCGGCTG CCCGACGCGC GCAAAATTGC CGCCGAGGAA AGCGCGCACA ACCACGACGG

| CAAAACCAGC GTATGGCAAT ACAAACATCT CGTGTTCGGT ACGGCAGGCA TTTTCTGCTA 1 | 120 |
|---|------|
| TGTCGGCGCG GAGGTGTCTA TCGGTTCGTT GATGGTCAAC GTATTGGGTT ATCTGAAAGG 1 | . 90 |
| GCTGGATC | . 88 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 304 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NCN | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69: | |
| GATCCCCCAC TITACCTCGG GCAGATTTTG CGCGTTCATT ACAATAGCGT ATTTATGCGT | 50 |
| TTGCGTTTGC GCTTGCCGCT GCCCCCCCC CGCCGGTATG GGAAAACATC AATATGGCGG 12 | 20 |
| TATAAAGCGC GGTATGGCGG AAAACCTGCC GTTTCCAAGT TTTATTCATC TTTTATTCCT 18 | 30 |
| IGAGTITIGCC TTCACGGGAC GGGGCGGCGC GCGGAACGCG GGGTTCGGTA AACCGCCCGA 24 | 10 |
| ITCCGCGCCC GCCGAATIGC TGATTGAAAA GCTTACTTCC CCATTTTAAC TTTGCACACT 30 | 10 |
| SATC . 30 | 4 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 243 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |

- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 70:

GATCAGACCC ATTITCAGGS CACCGTAAGC GCGGATTITC TCGAATTITT CCAAAGCTGC

GGCATCGTTG TTGATGTCGT CTTGCAACTC TTTGCCCGTG TAGCCCAAGT CGGCGGCATT

120

CAGGAAAAACG GTCGGAATGC CCGCGTTGAT GAGCGTGGCT TTCAAACGGC CTATATTCGG

CACATCAATT TCATCGACCA AATTGCCGGT TGGGAACATA CTGCCTTCGC CGTCGGCTGG

ATC

243

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 71
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 236 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:

CGGCGGCTAGTeegeeGegACAGCGTTACCATAAGCGGGACAGACTACACCCCTTTATCT AACCCGCAAAGTTTGGATACGGAATTAAAATGGTTGCTTCAAGAAGCCTCCCGAAATAG AAAATCCTTTCGACCGGCCCGTTTATCTCCATAATAATTTGGCGTATCTTCAATATTTT AAAGATTGCAATAAACGTACTGCCAGAAACTGCATGACCTTGTCGCTGATGGGCTCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 280 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72:

| COOTCAMICA | CAAGAAAGIC | AGCCGTCTGA | TGGCGAAGAC | GGGGCTGAAG | GCAGTGATAT | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| GGCGGCGCAA | ATACCGCTCG | TTCAAAGGAG | AAGTCGGCAA | AATTGCGCCG | AATATCCTGC | 120 |
| GACGCTGTTT | CCATGCAGAA | AAGCCGAATG | AGAAATGGGT | AACGGACGTT | GCCGAGTTCA | 180 |
| ATGTAGGCGG | AGAAAAGATA | TACCTTTCTC | CGATTATGGA | TTTGTTTAAC | GGGGAAATCG | 240 |
| TCAGTTACCG | TATTCAGACC | CGCCCGACTT | TCGATTTGGC | | | 280 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:

| CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT | AATGAAAATG | CCTGAGGCAC | GGACTGTGCT | GCGAACGAAA | 60 |
|-----------------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| ACTCCTTACC GAAGTCTTCT | ATACCCAGGC | TCAATAGCCG | CTCAAGGAGA | GAGCTATCAT | 120 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 120 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire

| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
|---|-----|
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74: | |
| CGGTCAGAAA CAGGCAAGGT AATGAAAATG CCTGAGGCAC GGACTGTGCT GCGAACGAAA | 60 |
| ACTOCITACO GAAGTOTTOT ATACCOAGGO TOAATAGCOG OTOAAGGAGA GAGOTATOAT | 120 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 75: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 152 paires de bases (3) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75: | |
| GGTGTTTTT CITAACAATT CGCCGACTTC ATGGCGATAT TTAAGTGACA GTTGCTCCGC | 60 |
| CCACGCAGTT GCGCCGAACT CAGCACCACG ACATTATACT GATTATGCAC ATCGGCAAGA | 120 |
| CAAACTGAC CTATCGTAGT ATCGCAGACT GT | 152 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 76 | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 381 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |

269

- (iii) HYPOTHETIOUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 76:

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 269 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 77:

| CGGAGCATAA | AATCGTTATT | AAAGATAATG | GTATAGGAAC | GAGCTTCGAT | GAAATCAATG | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|----|
| | | | | | | |

- ATTTTTATTT GAGAATCGGT CGGAACAGAA GGGAAGAAAA ACAAGCCTCC CCGTGCGGAA
- GAATTCCAAC GGGTAAAAAA GGCCTTGGTA AATTGGCATT ATTCGGGCTT GGCAACAAAA 180
- TTGAAATTTC TACTATCCAG GGAAACGAAA GGGTTACTTT TACTTTGGAT TATGCAGAGA 240
- .
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78

TTCGAAGAAG CAAGGGTATT TATCAACCG

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 203 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide

119

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 78:

CGGATGAAAACGGCATACGCgcCAAAGTATTTACGAACATCAAAGGCTTGAAGATACCG CACACCTACATAGAAACGGACGCGAAAAAGCTGCCGAAATCGACAGATGAGCAGCTTT CGGCCGCATGATATGTACGAATGGATAAAGAAGCCCGAAAATATCGGGTCTATTGTCAT TGTAGATGAAGCCTCAAGACGTATGGCCG

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEO ID NO: 79:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 229 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 79
- CGGTTTCAGG TTGTCGCGAA GGCTCGGTAA CGGGCAACCT GATTACGGGT GATGCAGGCA 60
 GCTTGAACAT TCGCGACGGC AAGGCGGAAT ATGTTTATCC GCAATGAGTG GCGTAAAAAC 120
 CAATAAAGAC AAATTTAGAT GATGTCGGGG AAGATGCCCG ACCGACAAGA CTATGCAAAA 180
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 80:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 207 paires de bases

TATGAAAAAC CAAGTACGCG GATCAGGCAT GGATGCACGA TCCAATCCG

(B) TYPE: nucléotide

| (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: lineaire | |
|---|-----|
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 80: | |
| CGGGTCGCTT TATTTTGTGC AGGCATTATT TITCATTTTT GGCTTGACAG TTTGGAAATA | 60 |
| TTGTGTATCG GGGGGGGTA TTTGCTGACG TAAAAAACTA TAAACGCCGC GCAAAATATG | 120 |
| GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG ATGGATAAAA TCGCCAGCGA | 180 |
| TAAAGAATTT GCGAGAACCT GATGCCG | 207 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 81 | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 224 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 81: | |
| CGGCAACGAT TTGAGCTATC GCGGTTACGA CATTCTGGAT TTGGCACAAA AATGCGAGTT | 60 |
| TGAAGAAGTC GCCCACCTGC TGATTCACGG CCATCTGCCC AACAAATTCG AGCTGGCCGC | 120 |
| TTATAAAACC AAGCTCAAAT CCATGCGCGG CCTGCCTATC CGTGTGATTA AAGTTTTGGA . | 180 |
| AAGCCTGCCT GCACATACCC ATCCGATGGA CGTAATGCGT ACCG | 224 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 82: | |

| 121 | |
|--|-----|
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 212 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: lineaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: MON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 82: | |
| CGGGAACAGC CATTGCCCAC GCCCACGCCC CCCAAGAAAG ACGGAAACTA CTGCCTAAAT | 60 |
| TTTCGGCAAT CAAGTTGACG ATTAAAGGGT TGGGGGGCAGT TGCAGTAATA AACATAGCCG | 120 |
| ACGAAATGGG ATTGGAATGA TAGTTGACCA AAGCCAAATA TTTACCCATC TTGCCFTCTG | 180 |
| TECCTTTTEC GEGATTEGAG CCGTAACTEC CE | 212 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 83 | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 353 paires de bases | |
| (B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: lineaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 83 | |
| CGGGAATTCT GAGCAGAATG AAAGAAAGCA GGCTTGATAA TTTCATAAAG TTATTGGAAG | 60 |
| AAAAAGGATT TACCGTCCAT TTCGGTATTC ACAATACGGC TGATTACGGA ATTCCCCAAA | 120 |

180

240

GCCGTAAAAG ATTTACGTTA ATTGCAAACA GAATAACCAA AGAAAAGCTG GAACCAGTCA

AGTATTCGGG CAAACGGCTT ACGGTAGCCG ATGTTTTGGG AATGGAAATG GCTTTCCCAA

| CATTATTGCA GGACACCAAG ACGAAACGGA TTTTATGCAT AGCTGTGCGG GAATTATCTG | 300 |
|---|-------|
| ATATCACTTG AACGATTGGC TTGATACCTA AAAACGGAGG AACCGTTGGC TTT | 353 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 84: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 308 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 84: | |
| AATTCCGTAT CCAAACTTTG CGGGTTAGAT AAAGGGGTGT AGTCTGTCCC GCTTATGGTA | 60 |
| ACGCTGTCGC GGCGGACTAC GCCCGGAGCC TTTTTCCAGT AAGTTTTCGG AAATCAGGCT | 120 |
| STGGGTGGTT TTTAAGAAAT CCAACCAGTC AAACGGCTCG GGGCTGTCCA AACCGGACAC | 180 . |
| AGGTGCCGGT AACTTTCCCT CAGGTTGATT AACATTACGG CATCCGAATA TAACTTCCCG | 240 |
| CTGCGGTTT GCCCGAGTTT AAGCAATGCC TGCGTATCGT ATTGATTATA AAGTGTTTCC | 300 |
| TCCAATT | 308 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 85: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 104 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |

| (iv) ANTI-SENS: NON | 123 |
|------------------------|--------------------------|
| (xi) DESCRIPTION DE LA | SEQUENCE: SEQ ID NO: 85: |

AATTCGTGTG CCGCGTCGAC AAACCGCTGA CGTAGCGGAT GTCTCATGCC ACGTTTCAAA 60

GCAGGTTGAT GGCGGTTAGC AACCCTCTGA TTTCACTGGG ATAT

104

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 86:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 89 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 86:

AATTGCGTAG AGTGGGCTTC AGCCACGTTT TTTCTTTTTC GGTCGTTGAT TGGTGGGCTG

AACCACTTGT TTCGGAAATC CGTATCATG

89

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 87:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 273 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 87:

AATTTCCACC TATGCCCTAC GCAGCGATTA TCCGTGGTTT ACCCAAAGGG TGATTATGGC 60

| AAAAGCGCGG GGTTGAGCGA CCGCCTTTTG TTGCCGGCGT TCAAACGGGT TTTGATAGGA | 120 |
|---|-----|
| AATGCAGGCA CGAAGCCTCG GCTGATTGTG ATGCACCTGA TGGGTTCGCA CAGTGATTTT | 180 |
| TGCACACGTT TGGATAAGGA TGCGCGGCGG TTTCAGTATC AAACTGAAAA AATATCCTGC | 240 |
| TATGTTTCCA TCAATCGCGC AAACCGATAA ATT | 273 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 88: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 270 paires de bases (3) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 88: | |
| AATTCTTCCG CACGGGGAGG CTTGTTTTTC TTCCCTTCTG TTCCGACCGA TTCTCAAATA | 60 |
| AAAATCATTG ATTTCATCGA AGTTCATTCC TATACCATTA TCTTTAATAA CGATTTTATG | 120 |
| CTCCGGTTTA TCGAATAACC TAACTTCCAC TTCCGTAGCA CATGCATCGT AGGCATTCGC | 180 |
| TATCAACTCG GCAATCGCAG GAACAGTGTG CGAATACAAT CTTTACACCC AAATGTTCGA | 240 |
| TTACGGTTGG CTCGAAACTC AATTTCAATT | 270 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 89: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 267 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| | |

125

| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
|---|-----|
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 89: | |
| AATTATGAAC ACACGCATCA TCGTTTCGGC TGCGTTCGTT GCGTTGGCAT TAGCAGGTTG | 60 |
| CGGCTCAATC AATAATGTAA CCGTTTCCGA CCAGAAACTT CAGGAACGTG CCGCGTTTGC | 120 |
| CTTGGGCGTC ACCAATGCCG TAAAAATCAG CAACCGCAGC AATGAAGGCA TACGCATCAA | 180 |
| CTTTACCGCA ACTGTGGGTA AGCGCGTGAC CAATGCTATG TTACCAGTGT AATCAGCACA | 240 |
| ATCGGCGTTA CCACTTCCGA TGCAATT | 267 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 90: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 234 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 90: | |
| AATTITITATI TGGTTCGTAG TCATTITTGTG CAACTGAACG ATATTCGTTT TCATCATTGC | 60 |
| TAACGTCTAG TGCCCAFTGT GGCCCGTAAT AAGAGATTTC GTCTCCTTTT ACATGTTTGA | 120 |
| CGCTGACGGC ATACTGGGGA TCGATGACGG ATAATGTACG TCTGTTGACA TCTGCAACGC | 180 |
| TAAATCAATC ATCGGTATTG GATAATGCGT TGCCGATGTT TTGACTTGTA TGTT | 234 |
| (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 91: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 295 paires de bases | |

(B) TYPE: nucléotide

| 126 (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
|--|-----|
| (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91: | |
| ATTCGGCCG GCTGTGTCAA ATAATGCGTT ACTTTGGCCG GGTCTTGTTC TTTGTAAGTG | 60 |
| STGGTCTTTT TTTGCGCGTT ATCCCCATCT GTTTGAGTGC ATAGCAAATG GTGGCTGCCG | 120 |
| ACAATCAAA TGTTTGGCGT TCATGCAGAT AGGCATCATG GTGTTGCCCA ATATATTGAG | 180 |
| CGGTTTTTG CCTATCCGAT TTGACGGCAT TTAGACCGGT AACTTGATGT TTTAAGCTGC | 240 |
| TGTTTGTTT AAAGGCGAAT CCACAAGTAA AGCGTGTTTC TTGACAGGTT AAACG | 295 |
| 2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 92: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: | |
| (A) LONGUEUR: 259 paires de bases(B) TYPE: nucléotide | |
| (C) NOMBRE DE BRINS: simple | |
| (D) CONFIGURATION: lineaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 92: | |
| ATTGTGTAT ATCAAGTAGG ATGGGCATTT ATGCCTGACC TACAAAACCA AAAACAACCT | 60 |
| CCACCCTTA ATCAACTCCA CAAACCCTCT TCAGACAACC TCGTTTTTTG AAAAACAATC | 120 |

TGTAAACAGA TAACTGCTGA AGAATACCGT TGCCGAGCCC CAAAACCCGT ACTGCAACTT

TTATTGTGAA CTTCCCATTA TGAGAAAATC CCTTTTCGTC CTCTTTCTGT ATTCGTCCCT

| ACTTACTGCC AGCG | .AATT | 25 |
|-----------------|-------|----|

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 93:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 379 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 93:

| AATT | GCACCA | CGCGATGATG | GGTACGCCTC | TGTTGCCATT | GCGACCGCCG | CCGCCGTGCC | 60 |
|-------|--------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| CGGT | ACGCTG | GTCAACCTTG | CCGCGGCGGA | ACGGGTAAAG | AAGTGCGCTT | CGGGCATCCT | 120 |
| TCCG | GTACAT | TGCGCGTCGG | TGCAGCGCCG | AATGTCAGGA | CGGACAATGG | ACGGCCACCA | 180 |
| AAGC | GTTAT | GAGCCGCAGC | GCACGCGTGA | TGATGGAAGG | TTGGGTCAGG | GTGCCGGAAG | 240 |
| ATTGT | ATTTTA | AATTGGACGG | CGAACCGGTC | TATTCGTATT | GGCGTTATAC | CGCCGCAAAG | 300 |
| GCAGA | CCTTG | AAACTGGTGC | GTGCCGTGCA | GGGCATGTAC | GGCTATGTGT | GCGTGGCGGG | 360 |
| CGGAT | TTGAT | GTGCGGAAT | | | | | 379 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 94:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 308 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON

| 12011 | DESCRIPTION | DE | | CEOUENCE. | | | | |
|-------|-------------|----|----|-----------|-----|----|------|-----|
| (X1) | DESCRIPTION | DE | LA | SEQUENCE: | SEO | מז | NO · | 9.4 |

| AATTTGTTGG | GCAGATGGCC | GTGAATCAGC | AGGTGGGCGA | CTTCTTCAAA | CTCGCATTTT | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| TGTGCCAAAT | CCAGAATGTC | GTAACCGCGA | TACGTCAAAT | CGTTGCCGGT | ACGCAACGGT | 120 |
| ACACAAAGCG | GTATTACCGG | CCGCAACGCC | AGAAAGCGCA | ACGGATTTT | AGGTTTGAGG | 180 |
| TCGGGGTTT | GAGTAGTTTC | AGTCATGGTA | TTTCTCCTTT | GTGTTTTTAT | GGGTTTCGGG | 240 |
| TTTTCAGACG | ACCGATGCGG | ATTTGTTGAA | AGGCAGTCTG | AAAGCGGTAA | ATCATTTTTG | 300 |
| AACAATT | | | | | | 308 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 95:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 286 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 95:

| AATTCGGAGG | AGCAGTACCG | CCAAGCGTTG | CTCGCCTATT | CCGGCGGTGA | TAAAACAGAC | 60 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| GAGGGTATCC | GCCTGATGCA | ACAGAGCGAT | TACGGCAACT | TGTCCTACCA | CATCCGTAAT | 120 |
| AAAAACATGC | TTTTCATTTT | TTCGGCAAGC | AATGACGCAC | AAGCTCAGCC | CAACACAACT | 180 |
| GACCCTATTG | CCATTTTATG | AAAAAGACGC | TCAAAAAGGC | ATTATCACAG | TTGCAGGCGT | 240 |
| AGACCGCAGT | GGAGAAAAGT | TCAATGGCTC | CAACCATTGC | GGAATT | | 286 |

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 96:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:(A) LONGUEUR: 238 paires de bases

129

(B) TYPE: nucléotide(C) NOMBRE DE BRINS: simple(D) CONFIGURATION: linéaire

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
- (iii) HYPOTHETIOUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 96:

AATTTGGATA CGTTGGAAAA GGGATATTTG ATTGGGAATG GGATGAAGAT AAGCGTAGAT 60

GAGTTGGGGA AAAAAGTGTT AGAACATATC GGTAAGAATG AACCGTTATT GTTGAAAAAAT 120

CTACTGGTTA ACTTCAATCA GGGAAAACAT GAAGAAGTTA GGAAGTTGAT TTATCAGTTG 180

ATAGAGTTAG ATTTTCTGGA ACTTTTGTGA GGGATTCTAT GAAAAACTGG AAGCAATT 238

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 97:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 322 paires de bases
 - (B) TYPE: nucléotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: linéaire
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique)
 - (iii) HYPOTHETIOUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 97:

AATTCGGCAC GCAGGTTTTC TAAAAAAGG CCGTTGATGA CTTTGTCGAT ATTGGCGGCT 60

TCGGTGTAGT GCGCGCCCGC TTCGGCCGCT CTTGCGCGTC CATGACGGAT TGGAAGAGCG 120

TGCCGAAGAT TTCTGGACTG ATGTTGCGCC AGTCGAAATT GCCGACACGG GAGGAATACC 180

TGCCAACAAG AGTGCAGGCA GCGTAATCAA ACCACCCCCA CCCGCAATCG CATCGATAAA 240

TCCGGCAATC ATCGCAACCA AACCCAAAGC GAGTATTATG TATAAATCTT CCATGTTTCT 300

| TABTCCTGTT BACTTGCACC BA | 322 |
|---|-----|
| (2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 98: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 316 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 98 | |
| AATTIGTCGG CAATCTTCCC GGGTCGCTIT ATTITGTGCA GGCATTATTT TTCATTTTTG | 60 |
| SCTTGACAGT TTGGAGATAT TGTGTATCGG GGGGGGGTAT TTGCTGACGT AAAAAACTAT | 120 |
| AAACGCCGCA GCAAAATATG GCTGACTATA TTATTGACTT TGATTTTGTC CTGCGCGGTG | 180 |
| ATGGATAAAA TCGCCAGCGA TAAAGATTTG CGAGAACCTG ATGCCGGCCT GTTGTTGAAT | 240 |
| ATTTTCGACC TGTAATTACG ATTTGGCTTC CGCGCCGGCA CAATATGCCG CCAAGCGGCG | 300 |
| CCACATITT GGAAGC | 316 |
| 2) INFORMATIONS FOUR LA SEQ ID NO: 99: | |
| (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 217 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire | |
| (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN (génomique) | |
| (iii) HYPOTHETIQUE: NON | |
| (iv) ANTI-SENS: NON | |
| | |

| VO 98/02547 | | PCT/FR97/0129 |
|-------------|--|---------------|
| | | |

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 99:

| AATTCGGACA | GTATGAATAC | AGCGGATTAA | TACAAGGTAA | GTTCATTACA | ACGGAAAAAC | 61 |
|------------|------------|------------|------------|------------|------------|-----|
| CTTTAAAGAA | TAATATGAAA | GGTATTACCT | TGTTTGCCAA | CGGGAATGGT | AAATATGCCC | 120 |
| GAGTTTTTCA | CTGAATAGCG | AATCCAGCCA | TTTCTATTCA | TATTTGACTG | GATGGCTGAA | 180 |
| TGTGGACTTT | ATAGATAATG | ACGATGAAGA | TTTAATT | | | |

30

REVENDICATIONS

1/ ADN caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de gènes, avec leur phase de lecture, présents chez Neisseria meningitidis(désignée ci-après par Nm), mais absents soit chez Neisseria gonorrhoeae (désignée ci-après par Ng), soit chez Neisseria Pactamica (désignée ci-après par Nl) à l'exception des gènes impliqués dans la biosynthèse de la capsule polysaccharidique, frpA, frpC, opc, porA, rotamase, de la séquence ICl106, des IgA protéases, de la pilline, de pilC, des protéines qui lient la transferrine et des protéines d'opacité..

- 2/ ADN selon la revendication 1, caractérisés en ce qu'ils sont présents chez Nm, mais absents chez Ng.

 3/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm 72401
- en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre tufA et pilT, ou région 1 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 4/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre pilQ et λ740, ou région 2 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) nucléotidique(s) capable(s) de 25 s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
 - 5/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre argF et opaB, ou région 3 du chromosome, et/ou la ou les séquence(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.
- 6/ ADN selon la revendication 3, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 9, 13, 22 ou 30, et/ou à toute séquence se 35 situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le

20

25

30

chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

7/ ADN selon la revendication 4, caractérisés
5 en ce que leur séquence correspond pour, tout ou partie,
à SEQ ID n° 1, 2, 4, 6, 7, 10, 15, 31 ou 34, et/ou, à
toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces
SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est
capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une
10 quelconque de ces séquences.

8/ ADN selon la revendication 4, caractérisés en ce qu'il s'agit de tout ou partie de la séquence d'ADN SEQ ID N°36 ou de séquences correspondant aux cadres ouverts de lecture SEQ ID N°37, SEQ ID N°38, SEQ ID N°39, SEQ ID N°40, SEQ ID N°41, SEQ ID N°42, SEQ ID N°43, SEQ ID N°44, SEQ ID N°45 et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

9/ ADN selon la revendication 5, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 8, 21, 23, 25, 26, 28, 29, 32 ou 35, et/ou, à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

10/ ADN selon la revendication 2, caractérisés en ce que leur séquence correspond, pour tout ou partie, à SEQ ID n° 3, 5, 11, 12, 14, 16, 18, 19, 20, 24, 27 ou 33, et/ou à toute séquence se situant à plus ou moins 20 kb de ces SEQ ID sur le chromosome d'une souche de Nm, et/ou, est capable de s'hybrider avec au moins un fragment de l'une quelconque de ces séquences.

10

15

30

35

11/ ADN selon la revendication 1, caractérisé en ce qu'ils sont communs avec ceux de Ng, mais sont absents de chez N1.

12/ ADN selon la revendication 11, caractérisé en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre arg J et reg F, ou région 4 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

13/ ADN selon la revendication 11, caractérisés en ce qu'ils comprennent une ou plusieurs séquence(s) telle(s) que présente(s) sur le chromosome de Nm Z2491 entre le marqueur lambda 375 à pen A, ou région 5 du chromosome et/ou la ou les séquence(s) nucléotique(s) capable(s) de s'hybrider avec la ou lesdites séquences.

14/ ADN selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisé en ce qu'il code pour une protéine exportée au-delà de la membrane cytoplasmique.

20 15/ ADN selon l'une quelconque des revendications l à 14, caractérisés en ce que tout ou partie de leur séquence correspond à une région conservée au sein de l'espèce Nm.

16/ ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé en ce qu'il est inséré dans un vecteur de transfert ou d'expression tel que cosmide, plasmide ou bactériophage.

17/ Cellule hôte, plus particulièrement cellule bactérienne ou cellule de Nm, transformée par l'insertion d'au moins un ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.

18/Cellule comportant des gènes ou des fragments de gènes spécifiques de Nm, plus particulièrement cellule bactérienne, ou cellule de Nm, dont le chromosome est délété d'au moins un ADN selon

15

20

30

l'une quelconque des revendications 1 à 15, en particulier d'un ADN responsable de la pathogénicité.

19/ ARN, caractérisés en ce que leur séquence correspond pour tout ou partie à la transcription d'au moins une séquence ou fragment de séquence d'ADN selon l'une quelconque des revendications 1 à 15.

20/ Acides nucléiques anti-sens, caractérisés en ce que leur séquence correspond à l'anti-sens d'au moins une séquence nucléotidique selon l'une quelconque des revendications 1 à 15 ou 19, ou d'un fragment d'une telle séquence, et qu'ils portent, le cas échéant, au moins une substitution chimique telle qu'un groupe méthyle et/ou un groupe glycosyle.

21/ Polypeptides, caractérisés en ce qu'ils présentent un enchaînement d'acides aminés correspondant à tout ou partie d'une séquence telle que codée par les acides nucléiques définis dans l'une quelconque des revendications l à 15 ou 19, ou tel que déduit des séquences de ces acides nucléiques, avec, le cas échéant, des modifications par rapport aux séquences codées ou déduites dès lors que ces modifications n'altèrent pas les propriétés biochimiques telles qu'observées chez le polypeptide natif.

22/ Peptides selon la revendication 21,
25 caractérisés en ce qu'il s'agit de peptides exportés audelà de la membrane cytoplasmique, plus spécialement de
peptides correspondant à tout ou partie de ceux codés par
un ADN selon la revendication 14.

23/ Anticorps, caractérisés en ce qu'il s'agit d'anticorps polyclonaux ou monoclonaux dirigés contre au moins un épitope d'un peptide selon la revendication 20 ou 21, ou de fragments de ces anticorps, plus particulièrement les fragments Fv, Fab, Fab'2, ou encore d'anti-anticorps capables de reconnaître, selon une

10

réaction de type antigène-anticorps, lesdits anticorps ou leurs fragments.

24/ Procédé d'obtention de banques d'ADN Neisseria meningitidis-spécifiques, comprenant :

- le mélange de deux populations d'ADN,
- la réalisation d'au moins une itération d'hybridation-amplification soustractive, et
- la récupération du ou des ADN souhaités, suivie le cas échéant de leur purification avec l'élimination des séquences redondantes.
 - 25/ Procédé selon la revendication 24, caractérisés en ce que pour obtenir une banque Nm spécifique par rapport à Ng
- on mélange deux populations d'ADN provenant respectivement d'une souche de Neisseria meningitidis, ou souche de référence, pour laquelle la banque spécifique doit être constituée, et d'une souche de Neisseria gonorrhoeae, ou souche de soustraction, les séquences d'ADN de ces souches étant telles qu'obtenues par
- 20 . cisaillement aléatoire de l'ADN chromosomique de la souche de soustraction, notamment par passages répétés à travers une seringue, et
- . clivage de l'ADN chromosomique de la souche de référence, de préférence par une enzyme de restriction produisant des fragments de taille inférieure à lkb environ, et que pour obtenir une banque d'ADN communs entre Nm et Ng, mais spécifiques par rapport à Nl, on constitue trois banques différentes, dont deux par digestion de l'ADN chromosomique de Nm par MBoI et Tsp5091, et la troisième, par digestion de l'ADN chromosomique de Nm avec MspI, on opère deux séries de soustraction et on récupère les ADN présentant la spécificité recherchée.

15

20

25

35

26/ Banques de clones d'ADN telles qu'obtenues par mise en œuvre du procédé selon la revendication 24 ou 25.

27/ Application du procédé selon la revendication 24 pour l'obtention de banques d'ADN spécifiques d'une cellule donnée ou d'un variant donnée d'une même espèce de cellule, dès lors qu'il existe une autre espèce ou un autre variant proche génomiquement, et exprimant des pouvoirs pathogènes différents, en particulier de banques d'ADN spécifiques de cryptocoques, d'Haemophilus, de pneumocoques ou encore d'Escherichia.

28/ Méthode de diagnostic d'une infection méningococcique, et plus particulièrement de la méningite méningococcique, par mise en évidence de la présence de Neisseria meningitidis dans un échantillon biologique caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :

- mise en contact d'un échantillon biologique à analyser, avec un réactif élaboré à partir d'au moins un nucléique tel que défini dans 1'une revendications 1 à 15, ou 19, le cas échéant sous forme de sonde nucléotidique, ou d'amorce, ou en variante à partir d'au moins un anticorps, ou un fragment d'anticorps, tel que défini dans la revendication 23, des conditions permettant respectivement hybridation ou une réaction de type antigène-anticorps, et
- révélation du produit de réaction éventuellement formé.
- 29/ Méthode de diagnostic d'une réaction 30 immunitaire spécifique de l'infection méningococcique, caractérisée en ce qu'elle comprend les étapes de :
 - mise en contact d'un échantillon biologique à analyser avec au moins un polypeptide selon l'une quelconque des revendications 21 ou 22 ou d'un antianticorps selon la revendication 23, ou d'un fragment de

celui-ci, ces produits étant, le cas échéant, marqués dans des conditions permettant la réalisation d'une réaction de type antigène-anticorps, et

- révélation du produit de réaction $\bf 5$ éventuellement formé.

30/ Kits pour la mise en oeuvre d'une méthode selon l'une quelconque des revendications 28 ou 29, caractérisés en ce qu'ils comportent :

 au moins un réactif tel que défini dans la 10 revendication 28 ou 29, à savoir de type acide nucléique, anticorps ou peptide,

- les produits, notamment marqueurs ou tampons, permettant la réalisation de la réaction d'hybridation nucléotidique ou de la réaction immunologique visée, ainsi qu'une notice d'utilisation.

31/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme d'infection par Neisseria meningitidis, caractérisée en ce qu'elle comprend, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité efficace:

- de peptide selon la revendication 21 ou 22,

25 ou

30

35

15

20

- d'anticorps ou de fragment d'anti-anticorps selon la revendication 23,

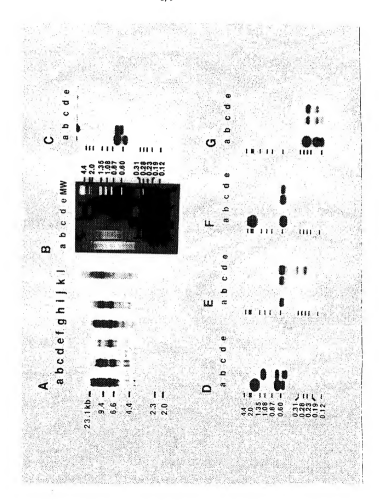
ce matériel étant éventuellement conjugué, afin de renforcer son immunogénicité, à une molécule porteuse telle que protéine de polyovirus, toxine tétanique, protéine issue de la région hypervariable d'une piline.

32/ Composition vaccinale incluant dans son spectre, en particulier en association avec au moins un vaccin pour l'enfance, une prophylaxie à visée antiméningococcique, et destinée à prévenir toute forme

d'infection par *Neisseria meningitidis*, caractérisée en ce qu'elle comprend, en association avec un/des véhicule(s) physiologiquement acceptable(s), une quantité afficace:

- d'acides nucléiques selon l'une quelconque des revendications 1 à 15 ou 19, ou
 - de cellules selon la revendication 17 ou 18.

1/9



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

rmp piID

rmB λ611

λ601

B313

B341

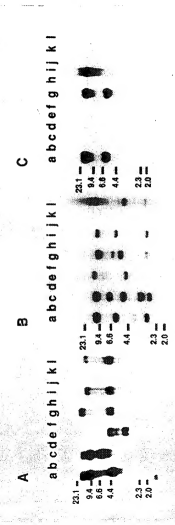
E102 -

E94 C47

E78

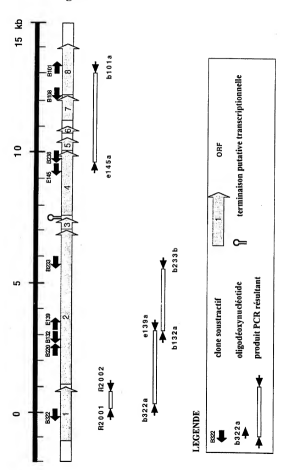
C45 E23

E103

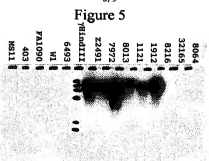


FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

Figure 4



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)



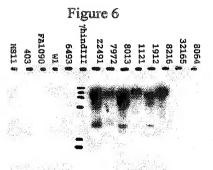


Figure 7

8064 | 32165 | 32165 | 1912 | 1912 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 | 1121 |

Figure 8A

1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 Nm NI Nm NI Nm Ng Nm Ng Nm Ng Nc Nc



7/9 Figure 8B

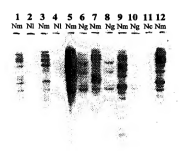


Figure 8C

